

# Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorizzato

- Moxidectin
- Triclabendazole

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

bovini

### **Via di somministrazione:**

Uso cutaneo

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)  
200.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per pour-on

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso cutaneo:**

- 

**bovini**

- latte. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- carni e frattaglie. 143 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP54AB52

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/03/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 60021/3059

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/07/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0201/002

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Germania Irlanda Italia Lussemburgo Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)