

# CLiKZiN 12.5 mg/ml Pour-On Suspension for Sheep

Awtorizzat

- Dicyclanil

## Product identification

### Isem tal-mediċina:

CLiKZiN 12.5 mg/ml Pour-On Suspension for Sheep

CLiKZiN 12.5 mg/ml Pour-On Suspension for Sheep

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

## Product details

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

12.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni biex tferragħ

---

**Withdrawal period by route of administration:****Użu biex tferragħ:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 7 day

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QP53AX24

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibbli biss fi [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Available in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Elanco GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

15/09/2010

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Elanco France S.A.S.

---

**Awtorità responsabbli:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

Vm 52127/3029

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

16/05/2023

---

**Stat Membru ta' referenza:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numru tal-proċedura:**

IE/V/0427/001

---

**Stati Membri Kkonċernati:**

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [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)

## Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.