

# Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

Awtorizzat

- Moxidectin

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Cydectin 0,5% W/V pour-on, oplossing voor runderen

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

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

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu biex tferragħ

## Detalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tferragħ

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**

**Użu biex tferragħ:**

•

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period 0 dagen

- Meat and offal. 14 day

---

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

QP54AB02

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiz](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Netherlands

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Olandiz](#)

Disponibbli biss fi [Olandiz](#)

Disponibbli biss fi [Olandiz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

---

**Tagħrif addizzjonali**

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)  
[Norwegian](#)

---

**Bazi ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

20/08/1998

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Awtorità responsabli:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

REG NL 9405

---

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

15/01/2018

---

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

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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