

# CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Autorisert

- Triclabendazole
- Moxidectin

## Product identification

### Legemidlets navn:

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP  
Triclamox vet. 1 mg/ml + 50 mg/ml Oral lösning

---

### Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)  
Tilgjengelig bare i [English](#)

---

### Dyrearter:

sau

---

### Administrering:

Oral bruk

---

## Product details

### Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)  
50.00 milligram / 1.00 milliliter

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, oppløsning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oral bruk:**

• **sau**

- Slakt. 31 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QP54AB52

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

SE

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**

29/01/2010

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

27667

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

29/01/2010

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0201/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DE IS Irland IT LU NL PT ES SE

---

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

## Documents

### Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

### Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028332>