

# Cyductin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Geautoriseerd

- Triclabendazole
- Moxidectin

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

CYDECTIN TRICLAMOX 1 MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP  
Cyductin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Schaap

---

### **Toedieningsweg:**

Oraal gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Drank

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Oraal gebruik:**

**• Schaap**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 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.

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP54AB52

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Ierland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Toelatingsnummer:**

VPA10387/016/001

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

9/12/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0201/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Duitsland IJsland Ierland Italië Luxemburg Nederland  
Portugal Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000028286>