

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorisert

- Moxidectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Cydectin 1% Solução injetável para bovinos

CYDECTIN 1% W/V SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Subkutan bruk:**

-

storfe

- Slakt. 65 dag
- Melk. no withdrawal period

Not authorised for use in cattle producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 60 days of expected parturition.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

3/07/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51113

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/02/2023

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0020/003

Gjeldende medlemsstater:

BE DK DE Irland IT LU PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet