

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

Ikke
autorisert

- Triclabendazole
- Moxidectin

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Cydectin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml mixtúra, lausn handa sauðfé.

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

sau

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

sau

- Slakt. 31 dag

-

sau

- Melk. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP54AB52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

IS

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Finland Oy

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/11/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

IS/2/12/011/01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0201/001

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