

# Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Autorisert

- Moxidectin
- Triclabendazole

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

### Administrasjonsvei:

Bruk på hud

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 milligram / 1.00 milliliter

**Legemiddelform:**

Påhellingsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Bruk på hud:**

- 

**storfe**

- Melk. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- Slakt. 143 dag

---

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

QP54AB52

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

---

**Tilgjengelig i:**

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Zoetis Belgium S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

5/03/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 60021/3059

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/07/2024

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0201/002

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DE Irland IT LU PT ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

eu-puar-frv0201002-mr-rpe\_34-en.pdf