

# CYDECTINE 10% LA SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

Autorizado

- Moxidectin

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

CYDECTINE 10% LA SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 108 dia
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption. Do not use in pregnant animals which are intended to produce milk for human consumption within 80 days of expected parturition.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP54AB02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Disponibilidade:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Deutschland GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/11/2005

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

400868.00.00

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/12/2010

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0155/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Alemanha Irlanda Luxemburgo Portugal Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.