

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP

Autorizado

- Moxidectin

Identificação do produto

Nome do medicamento:

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP
CYDECTIN 1% 10 mg/ml SOLUZIONE INIETTABILE per ovini

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Sheep

- Meat and offal. 82 dia
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in ewes producing milk for human consumption or industrial purposes or in pregnant or dry ewes for 60 days before lambing.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP54AB02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponível em:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Disponível apenas em [Italian](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Italia S.r.l

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

4/08/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

102632

Data de alteração do estado de autorização:

4/08/2007

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0020/001

Estados-Membros envolvidos:

Grécia Irlanda Itália Portugal Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984385>