

Cydectin 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep

Oprávněný

- Moxidectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CYDECTIN LA 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR SHEEP

Cydectin 20 mg/ml LA Solution for Injection for Sheep

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Subkutánne použitie:**

-

Sheep

- Meat and offal. 104 day
- Milk. no withdrawal period

Not permitted for use in dairy sheep, at any stage of life.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

Dostupné v:

United Kingdom (Northern Ireland)

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium S.A.

Dátum registrácie lieku:

13/01/2009

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Číslo registrácie:

Vm 60021/3057

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/09/2024

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0188/001

Dotknuté členské štáty:

Írsko Taliansko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet