

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP

Oprávněný

- Moxidectin

Identifikácia lieku

Názov lieku:

CYDECTIN 1% W/V INJECTABLE SOLUTION FOR SHEEP

Cydectin 1% Solução Injectavel para ovinos

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](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

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

-

Sheep

- Meat and offal. 82 day
- 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.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP54AB02

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

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](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Portugal Lda.

Dátum registrácie lieku:

3/07/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

51242

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/02/2018

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0020/001

Dotknuté členské štáty:

Grécko Írsko Taliansko Portugalsko Španielsko

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.