

CYDECTIN TRICLAMOX 1MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Ej
godkänd

- Triclabendazole
- Moxidectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CYDECTIN TRICLAMOX 1MG/ML + 50 MG/ML ORAL SOLUTION FOR SHEEP

Cydectin TriclaMox 1 mg/ml + 50 mg/ml mixtúra, lausn handa sauðfé.

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Får

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral lösning

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Får

- Meat and offal. 31 dygn

-

Får

- Milk. no withdrawal period

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Island

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Finland Oy

Godkännandedatum:

20/11/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkännandenummer:

IS/2/12/011/01

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/01/2017

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0201/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet