

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

Godkänd

- Triclabendazole
- Moxidectin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cydectin TriclaMox 1mg/ml + 50 mg/ml Oral Solution for sheep

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

- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in ewes producing milk intended for human consumption including during the dry period. Do not use within 1 year prior to the first lambing in ewes intended to produce milk for human consumption.

- Meat and offal. 31 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Tillgänglig i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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 Belgium S.A.

Godkännandedatum:

9/12/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10387/016/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/12/2013

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0201/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tyskland Island Irland Italien Luxemburg Nederländerna
Portugal Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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