

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Godkänd

- Moxidectin
- Triclabendazole

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Cydectin TriclaMox 5 mg/ml + 200 mg/ml Pour-on Solution for Cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Pour-on, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Kutan användning:**

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period

Do not use in cattle of any age intended to produce milk for human consumption.

- Meat and offal. 143 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QP54AB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

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](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium S.A.

Godkännandedatum:

5/03/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 60021/3059

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/07/2024

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0201/002

Berörda medlemsstater:

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

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

Dokumente

eu-puar-frv0201002-mr-rpe_34-en.pdf