

# 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 tillverkningsstatser:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

eu-puar-frv0201002-mr-rpe\_34-en.pdf