

# Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep

Registrováno

- Moxidectin

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Ovce

---

**Cesta podání:**

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Perorální roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Perorální podání:**

- 

**Ovce**

- Maso. 14 day

- Mléko. 5 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**QP54AB02

---

**Právní status výdeje:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Norsko

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Datum registrace:**

25/04/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Příslušný orgán:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

17-11982

---

**Datum změny stavu registrace:**

25/04/2019

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0403/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko Francie Řecko

Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Itálie Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.