

Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep

Autorizado

- Moxidectin

Product identification

Nombre del medicamento:

Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep
Ridamec 1 mg/ml Drank
Ridamec 1 mg/ml Solution buvable
Ridamec 1 mg/ml Lösung zum Einnehmen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:****• Ovino**

- Meat and offal. 14 Día
- Milk. 5 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP54AB02

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Bélgica

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

16/12/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V551706

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/12/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0403/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre Dinamarca Francia Grecia Hungría
Islandia Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Suecia
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097131>