

Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep

Autorizado

- Moxidectin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ridamec 1 mg/ml oral solution for sheep

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Ovino

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QP54AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Noruega

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

25/04/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

17-11982

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/04/2019

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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