

RIDAMEC LA 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisé

- Moxidectin

Identification du produit

Dénomination du médicament:

RIDAMEC LA 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Bovins

- Viande et abats. 108 day

The withdrawal period is based solely on a single injection at the ear site of injection.

- Lait. no withdrawal period

Not permitted for use in lactating animals producing milk for human consumption or industrial purposes or within 80 days of expected parturition.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP54AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 Flacon de 50 mL

Boîte de 1 Flacon de 250 mL

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/06/2023

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4223491 7/2023

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/06/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0453/001

États membres concernés:

Allemagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0453001-mr-rpe771-en.pdf