

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Разрешен

- Mepivacaine hydrochloride

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Intra-Epicaine 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Intra-Epicaine 20 mg/ml Solution injectable

Intra-Epicaine 20 mg/ml Injektionslösung

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Епидурално приложение

Интраартикуларно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:**Епидурално приложение:**

-

кон

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Интраартикуларно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 2 day

- Milk. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01BB03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Regulatory B.V.

Дата на разрешение за търговия:

31/05/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V530613

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

20/07/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IE/V/0375/001

Засегната държава членка:

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.