

Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Разрешен

- Мепивакаин хидрохлорид
- Мепивакаин хидрохлорид

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection
Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Активно вещество:

Налично само в [English](#)
Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

коне, от които не се добива храна за консумация от хора
кон

Начин на приложение:

Инфилтриране
Епидурално приложение
Интраартикуларно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Инфилтриране:

-

коне, от които не се добива храна за консумация от хора

Епидурално приложение:

-

кон

Интраартикуларно приложение:

-

кон

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01BB03

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

4/10/2016

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Richter Pharma AG

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 22080/4008

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/10/2016

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

PT/V/0128/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014785>