

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031112>

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Разрешен

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

Начин на приложение:

Епидурално приложение

Подкожно приложение

Перинеурално приложение

Очно приложение

Интраартикуларно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Епидурално приложение:

•

кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Подкожно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Периневрално приложение:

•

кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Очно приложение:

•

кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Интраартикуларно приложение:

-

кон

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 3 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01BB02

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](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Дата на разрешение за търговия:

26/02/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Vetviva Richter GmbH

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

2070

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/02/2018

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

FR/V/0318/001

Засегната държава членка:

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

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

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

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

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

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf