

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

Registrováno

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Kočka

Kůň

Cesta podání:

Epidurální podání

Subkutánní podání

Perineurální podání

Oční podání

Intraartikulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Epidurální podání:

-

Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

Subkutánní podání:

-

Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

Perineurální podání:

-

Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

Oční podání:

-

Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01BB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetviva Richter GmbH

Datum registrace:

26/02/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Icelandic Medicines Agency

Registrační číslo:

IS/2/18/003/01

Datum změny stavu registrace:

26/02/2018

Referenční členský stát:

Francie

Číslo procedury:

FR/V/0318/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

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

Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Španelsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

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