

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:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

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:

16/02/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetviva Richter GmbH

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

3623 ESP

Datum změny stavu registrace:

16/02/2018

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

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.

Označení na obalu

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