

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Autoriseret

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktidentifikasjon

Lægemiddelnavn:

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Hest

Kalv

Nyfødt pattegris

Administrasjonsvej:

Infiltration

Kun tilgjengelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Epidural anvendelse

Transdermal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Infiltration:

-

Hest

- Kidney. 1 dag

- Liver. 1 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag

Infusion:

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag

-

Hest

- Kidney. 7 dag

- Liver. 1 dag

Epidural anvendelse:

-

Hest

- Kidney. 1 dag

- Liver. 1 dag

-

Kalv

- Meat and offal. 7 dag

Transdermal anvendelse:

-

Nyfødt pattegris

- Meat and offal. 7 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01BB52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Vetpharma AS

Dato for markedsføringstilladelse:

10/05/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

0000-08091

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/04/2015

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.