

# Lidocainhydrochlorid 2%

Autoriseret

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Lidocainhydrochlorid 2%

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kat

Hest

Hund

---

**Administrationsvej:**

Perineural anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#)

[Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Perineural anvendelse:**

•

**Hest**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 5 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

•

**Hest**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 5 dag

**Subkutan anvendelse:**

•

**Hest**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 5 dag

**Topical:**

•

**Hest**

- Meat and offal. 5 dag

- Milk. 5 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QN01BB

---

**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](#)

---

**Tilgængelig i:**

Germany

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

12/01/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

6357796.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

12/01/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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