

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Autoriseret

- Lidocaine hydrochloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Hest, ikke beregnet til konsum

Hest

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Epidural anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Perineural anvendelse

Infiltration

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Subkutan anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Epidural anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Intraartikulær anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Topical:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Perineural anvendelse:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Infiltration:

-

Hest

- Meat and offal. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QN01BB02

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:

Italy

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Dato for markedsføringstilladelse:

8/11/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

100310

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

8/11/2009

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
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.