

LUROCAINE

Autoriseret

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LUROCAINE

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Kat

Hestefamilien

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Retrobulbær anvendelse

Subkutan anvendelse

Paravertebral anvendelse

Okulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Intraperitoneal anvendelse

Intraartikulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Retrobulbær anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Subkutan anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Paravertebral anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Okulær anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Intraperitoneal anvendelse:

-

Hund

-

Kat

-

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

Intraartikulær anvendelse:

-

Hund

-

Kat

•

Hestefamilien

- Meat and offal, milk. 3 dag

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [French](#)

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:

Vetoquinol S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/1984

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Vetoquinol S.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health And Social Security

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 808/09/07/1225

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/11/2009

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000013316>