

# Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

**Zieltierarten:**

Katze

---

**Art der Anwendung:**

zur Anwendung im Rachen und am Kehlkopf

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Spray zur Anwendung im Rachenraum und am Kehlkopf, Lösung

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QR02AD02

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Verfügbar in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

15/03/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2853

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/03/2019

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0554/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Italien  
Niederlande Norwegen Polen Portugal Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.