

Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

Zugelassen

- Mepivacaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

epidurale Anwendung
intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

epidurale Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 72 Stunde

intraartikuläre Anwendung:

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 72 Stunde

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

QN01BB03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

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:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

17/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

55939

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0425/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Niederlande
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

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.