

## Ursocain 5%

Zugelassen

- Lidocaine

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Ursocain 5%

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung  
subkutane Anwendung  
perineurale Anwendung  
topisch

---

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
5.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 5 Tag

**subkutane Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 5 Tag

**perineurale Anwendung:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 5 Tag

**topisch:**

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag

- Milch. 5 Tag

---

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

QN01BB

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID1) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Braunglas) mit 100 Milliliter

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zulassungsdatum:**

21/07/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

3100315.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/07/2003

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels