

Anesthesin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Anesthesin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

epidurale Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

subkutane Anwendung:

-

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

epidurale Anwendung:

-

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

intravenöse Anwendung:

-

Hund

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Pferd, nicht zur Lebensmittelproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

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

QN01BB02

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Zulassungsdatum:

21/07/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51328

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/08/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

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