

LUROCAINE

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LUROCAINE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Einhufer

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
retrobulbäre Anwendung
subkutane Anwendung
paravertebrale Anwendung
Anwendung am Auge
intravenöse Anwendung
intraperitoneale 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:

intramuskuläre Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

retrobulbäre Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

subkutane Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

paravertebrale Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

Anwendung am Auge:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

intraperitoneale Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

intraartikuläre Anwendung:

-

Eihufer

- Meat and offal, milk. 3 Tag

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

QN01BB02

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

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](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol S.A.

Zulassungsdatum:

21/12/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetoquinol S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 808/09/07/1225

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/11/2009

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.