

# EUROCAINE

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

EUROCAINE

**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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QN01BB02

---

**Abgaberegelung:**

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](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.