

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Lidor vet. 20 mg/ml stungulyf, lausn

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Pferd

Art der Anwendung:

epidurale Anwendung

subkutane Anwendung

perineurale Anwendung

Anwendung am Auge

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

epidurale Anwendung:

-

Pferd

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

subkutane Anwendung:

-

Pferd

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

perineurale Anwendung:

-

Pferd

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

Anwendung am Auge:

-

Pferd

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

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

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

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

QN01BB02

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Island

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

26/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Icelandic Medicines Agency

Zulassungsnummer:

IS/2/18/003/01

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0318/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Deutschland Island Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal
Spanien Schweden

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

Dokumente

Etikettierung

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

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.