

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Lettland

Verfügbar in:Lettland

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar 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:

2/02/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

V/DCP/18/0003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2018

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf