

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:Polen

Verfügbar in:Polen

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in [polieren](#)Verfügbar nur in [polieren](#)Verfügbar nur in [polieren](#)Verfügbar nur in [polieren](#)Verfügbar nur in [polieren](#)

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:

26/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

2796

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/07/2018

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

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.

Etikettierung

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