

# Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Εξουσιοδοτημένο

- Mepivacaine hydrochloride
- Mepivacaine hydrochloride

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection

Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση

Άλογο

### Οδός χορήγησης:

Διήθηση (ιατρ.)

Επισκληρίδιος χρήση

Ενδοαρθρική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο διάλυμα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Διήθηση (ιατρ.):**

- 

**Άλογο που δεν προορίζεται για ανθρώπινη κατανάλωση**

**Επισκληρίδιος χρήση:**

- 

**Άλογο**

**Ενδοαρθρική χρήση:**

- 

**Άλογο**

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QN01BB03

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Διαθέσιμο σε:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

4/10/2016

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Richter Pharma AG

---

**Αρμόδια αρχή:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

Vm 22080/4008

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

4/10/2016

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

PT/V/0128/001

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014785>