

# Mepidor 20 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride
- Mepivacaine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection  
Mepidor 20 mg/ml Oplossing voor injectie  
Mepidor 20 mg/ml Solution injectable  
Mepidor 20 mg/ml Injektionslösung

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano  
Caballos

### Vía de administración:

Infiltración  
Vía epidural  
Vía intraarticular

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01BB03

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

Bélgica

---

### Disponible en:

Bélgica

---

### Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

10/10/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Richter Pharma AG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V501822

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

10/10/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Portugal

---

**Número de procedimiento:**

PT/V/0128/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Islandia Italia Noruega

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.