

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Vía de administración:

Uso laringofaríngeo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización laringofaríngea

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QR02AD02

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:

Irlanda

Disponible en:

Irlanda

Descripción del formato:

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:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/12/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Número de autorización:

VPA22622/014/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/12/2018

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0554/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Italia Países Bajos
Noruega Polonia Portugal España Suecia

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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.

Combined File of all Documents

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