

# Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats  
LIDCOSAL 16,2 MG/ML SOLUTION POUR PULVERISATION LARYNGOPHARYNGEE POUR CHATS

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gatos

### **Vía de administración:**

Uso laringofaríngeo

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

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

### **Forma farmacéutica:**

Solución para pulverización laringofaríngea

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso laringofaríngeo:**

- **Gatos**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QR02AD02

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Francia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

22/10/2018

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Genera d.d.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/4233977 1/2018

---

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

22/10/2018

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049361>