

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía epidural

Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía epidural:**

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 2 Día

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

- Milk. 2 Día

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:Suecia

Disponible en:Suecia

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

55548

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2017

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0375/001

Estados miembros afectados:

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

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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