

# Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Mepidor 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. 3 Día
- Milk. 72 Hora(s)

**Vía intraarticular:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 72 Hora(s)

---

**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 [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

Disponible únicamente en [Swedish](#)

---

## 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:**

17/11/2017

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

55939

---

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

17/11/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0425/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Estonia Finlandia Francia Alemania Países Bajos 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](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.

Combined File of all Documents

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