

# ANESVET 20,00 mg/ml + 0,02 SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Epinephrine
- Lidocaine hydrochloride

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ANESVET 20,00 mg/ml + 0,02 SOLUCION INYECTABLE

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

Perros

Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía epidural

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

0.02 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible 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. 7 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 7 Día

---

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

QN01BB52

---

**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:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 1 vial de 100 ml

---

## 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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

11/02/1998

---

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2203 ESP

---

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

20/10/2010

---

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

Prospecto

Etiquetado