

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos no destinados a consumo humano

Caballos

Vía de administración:

Vía subcutánea

Vía epidural

Vía intraarticular
Tópico
Vía perineural
Infiltración

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Vía epidural:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Tópico:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Vía perineural:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Infiltración:

-

Caballos

- Meat and offal. 2 Día

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

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

QN01BB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponibile en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Fecha de autorización de comercialización:

8/11/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

100310

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/11/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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