

Anestésin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Anestésin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía epidural

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível unicamente em English
20.00 Miligrama(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solução injetável

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. 0 Día

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Vía subcutánea:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. 0 Día

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Vía epidural:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. 0 Día

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Vía intravenosa:

-

Perros

- Meat and offal. 0 Día

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Caballos no destinados a consumo humano

- Meat and offal. 0 Día

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

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

QN01BB02

Condiciones de dispensación:

Disponível unicamente em [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponível unicamente em [Portuguese](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/07/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

51328

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2018

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.