

Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride
- Mepivacaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection
Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos no destinados a consumo humano
Caballos

Vía de administración:

Infiltración
Vía epidural
Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 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:

Infiltración:

- **Caballos no destinados a consumo humano**

Vía epidural:

- **Caballos**

Vía intraarticular:

- **Caballos**
-

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

QN01BB03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

4/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Richter Pharma AG

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 22080/4008

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/10/2016

Estado miembro de referencia:

Portugal

Número de procedimiento:

PT/V/0128/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Islandia Italia Noruega

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014785>