

LUROCAINE

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LUROCAINE

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos
Équidos

Vía de administración:

Vía intramuscular
Uso retrobulbar
Vía subcutánea
Vía paravertebral
Vía oftálmica
Vía intravenosa
Vía intraperitoneal
Vía intraarticular

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 intramuscular:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Uso retrobulbar:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía paravertebral:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía oftálmica:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía intravenosa:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía intraperitoneal:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

Vía intraarticular:

-

Équidos

- Meat and offal, milk. 3 Día

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

QN01BB02

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:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetoquinol S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

21/12/1984

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetoquinol S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 808/09/07/1225

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/11/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a 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.