

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Volitatud

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

koer

kass

hobune

Manustamisviis:

Epiduraalne

Subkutaanne

Perineuraalne

Okulaarne

Intraartikulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Epiduraalne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day
- piim. 3 day

Subkutaanne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day
- piim. 3 day

Perineuraalne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day
- piim. 3 day

Okulaarne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day
- piim. 3 day

Intraartikulaarne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 3 day
- piim. 3 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QN01BB02

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Island

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetviva Richter GmbH

Müügiloa kuupäev:

26/02/2018

Partii vabastamise tootmiskohad:

Vetviva Richter GmbH

Vastutav asutus:

Icelandic Medicines Agency

Müügiloa number:

IS/2/18/003/01

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

26/02/2018

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0318/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa Island Itaalia Läti
Leedu Holland Poola Portugal Hispaania Rootsi

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf