

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Autorisé

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Cheval

Bovin (veau)

Porc (porcelet nouveau-né)

Voie d'administration:

Infiltration

Disponibile uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Portuguese](#)

Voie péridurale
Voie transdermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Infiltration:

-

Cheval

- Rein. 1 day
- Foie. 1 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

Infusion:

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

-

Cheval

- Rein. 7 day
- Foie. 1 day

Voie péridurale:

-

Cheval

- Rein. 1 day

- Foie. 1 day

-

Bovin (veau)

- Viande et abats. 7 day

Voie transdermique:

-

Porc (porcelet nouveau-né)

- Viande et abats. 7 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01BB52

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Norwegian

Disponible uniquement en Norwegian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetpharma AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/05/1995

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

0000-08091

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/04/2015

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.