

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval (non producteur de denrées)

Cheval

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Voie péridurale

Voie intraarticulaire

Topique

Voie périneurale

Infiltration

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Voie péridurale:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Topique:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Voie périneurale:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Infiltration:

-

Cheval

- Viande et abats. 2 day

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

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

QN01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Disponibile en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponibile uniquement en Italian

Disponibile uniquement en Italian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/1994

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

100310

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/11/2009

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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