

LAOCAINE

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LAOCAINE

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie péridurale

Voie sous-cutanée

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 péridurale:

-

Chien

-

Chat

-

Equid

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 3 day

Voie sous-cutanée:

-

Chien

-

Chat

-

Equid

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 3 day

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

QN01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Flacon de 50 mL

Boîte de 10 flacons de 50 mL
Flacon de 250 mL

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:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/06/1980

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

Trirx Segre

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1327125 5/1980

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit