

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Nije
odobreno

- Lidocaine hydrochloride

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Lidocaina 2%, 20 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Epiduralno

Topikalno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:

Supkutano:

-

Cat

-

Dog

Epiduralno:

-

Cat

-

Dog

Topikalno:

-

Cat

-

Dog

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QN01BB02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski
portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Surrendered

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Italia S.r.l

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

25/01/1995

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

100319

Datum promjene statusa odobrenja:

5/08/2024

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.