

LIDOCAINA 2%, 20 mg/ml + 0,02 mg/ml, soluzione iniettabile per cani e gatti

Engedélyezett

- Lidocaine hydrochloride
- Noradrenaline tartrate

Termék azonosítása

Készítmény neve:

LIDOCAINA 2%, 20 mg/ml + 0,02 mg/ml, soluzione iniettabile per cani e gatti

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Epiduralis alkalmazás

Takarmányra szórás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

- **macska**
- **kutya**

Epiduralis alkalmazás:

- **macska**
- **kutya**

Takarmányra szórás:

- **macska**
 - **kutya**
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QN01BB52

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Italy

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Italian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/11/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Fatro S.p.A.

Felelős hatóság:

Ministry Of Health

Engedély száma:

100452

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/11/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.