

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Heimilað

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar utan basts

Til notkunar undir húð

Til notkunar við taugar

Til notkunar í auga

Til notkunar í lið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska
24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar utan basts:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar við taugar:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar í auga:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 3 dagar
- Mjólk. 3 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetviva Richter GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

16/03/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetviva Richter GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/011/18-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/03/2018

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0318/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Þýskaland Ísland
Ítalía Lettland Litáen Holland Pólland Portúgal Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf