

# 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 stjórnsýslu:

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:**

Finnland

---

**Fáanlegt í:**

Finnland

---

**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:**

31/01/2018

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Finnish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

34971

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

31/01/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Combined File of all Documents

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

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