

LIDOCAINE 2% (w/w) injekčný roztok

Autorizzato

- Lidocaine hydrochloride
- Noradrenaline tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LIDOCAINE 2% (w/w) injekčný roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso epidurale

Uso perineurale

Topico

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.02 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso epidurale:

-

Cane

-

Gatto

Uso perineurale:

-

Cane

-

Gatto

Topico:

-

Cane

-

Gatto

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01BB52

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovak](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/07/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/009/02-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.