

# Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Autorizzato

- Mepivacaine hydrochloride

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Intra-Epicaine 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Intra-Epicaine 20 mg/ml Solution injectable

Intra-Epicaine 20 mg/ml Injektionslösung

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso epidurale

Uso intra-articolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso epidurale:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno
- latte. 2 giorno

---

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

QN01BB03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

31/05/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V530613

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

20/07/2021

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0375/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Italia Paesi Bassi  
Norvegia Polonia Portogallo Spagna Svezia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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