Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000031111

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

Autorizzato

• Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS Lidor Vet. 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso epidurale

Uso sottocutaneo

Uso perineurale

Uso oftalmico

Uso intra-articolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 24.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso epidurale:

•

Cane

•

Gatto

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

Uso sottocutaneo:

•

Cane

•

Gatto

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

Uso perineurale:

_

Cane

.

Gatto

Cavallo - carni e frattaglie. 3 giorno - latte. 3 giorno **Uso oftalmico:** Cane **Gatto Cavallo** - carni e frattaglie. 3 giorno - latte. 3 giorno **Uso intra-articolare:** Cane **Gatto Cavallo** - carni e frattaglie. 3 giorno - latte. 3 giorno Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet): QN01BB02 Stato legale della fornitura: Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato in:

Danimarca

Autorizzato

Diamonibile in
Disponibile in: Danimarca
Descrizione della confezione:
Disponibile solo in English
Disponibile solo in English
Disponibile solo in <u>English</u>
Disponibile solo in <u>English</u>
Disponibile solo in English
Ulteriori informazioni
Tipo di diritto:
Marketing Authorisation
Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto: Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)
Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio: Vetviva Richter GmbH
Data di autorizzazione all'immissione in commercio: 16/01/2018
Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Vetviva Richter GmbH
Autorità responsabile:
Danish Medicines Agency
Numero di autorizzazione:

59193

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/01/2018

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0318/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania Islanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Spagna Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.