**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000031117

# 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 20 mg/ml šķīdums injekcijām zirgiem, suņiem un kaķiem

#### 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: Lettonia

Autorizzato

Disponibile in: Lettonia
Descrizione della confezione:
Disponibile solo in English
Disponibile solo in English
Disponibile solo in <u>English</u> Disponibile solo in English
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: 2/02/2018
Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: Vetviva Richter GmbH
Autorità responsabile: Food And Veterinary Service
Numero di autorizzazione:

V/DCP/18/0003

# Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/02/2018

# 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

File combinato di tutti i documenti

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