

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

Sostanza 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 [English](#)

24.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso epidurale:

-

Cavallo

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

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

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

Uso perineurale:

-

Cavallo

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

Uso oftalmico:

-

Cavallo

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

Uso intra-articolare:

-

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

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)Disponibile solo in [English](#)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:

16/02/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

3623 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/02/2018

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

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.