

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

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

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:

5/02/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3205916 8/2017

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/01/2023

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf