

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Atļautas

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Suns

Zirgs

Liellops (teļš)

Cūka (jaundzimis sivēns)

Lietošanas veids:

Infiltrācija

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

epidurālai lietošanai
transdermālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
0.04 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai [English](#)
20.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

Infiltrācija:

•

Zirgs

- Nieres. 1 diena
- Aknas. 1 diena

•

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Infusion:

•

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

•

Zirgs

- Nieres. 7 diena
- Aknas. 1 diena

epidurālai lietošanai:

-

Zirgs

- Nieres. 1 diena
- Aknas. 1 diena

-

Liellops (teļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

transdermālai lietošanai:

-

Cūka (jaundzimis sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 7 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QN01BB52

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Pieejamas tikai [Norwegian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Vetpharma AS

Tirdzniecības atļaujas datums:

10/05/1995

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atbildīgā iestāde:

Norwegian Medical Products Agency

Atļaujas numurs:

0000-08091

Atļaujas statusa maiņas datums:

10/04/2015

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.