

Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Geautoriseerd

- Mepivacaine hydrochloride
- Mepivacaine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection
Mepidor 20 mg/ml Solution for Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Niet te consumeren paarden
Paard

Toedieningsweg:

Infiltratie
Epiduraal gebruik
Intra-articulair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Infiltratie:

-

Niet te consumeren paarden

Epiduraal gebruik:

-

Paard

Intra-articulair gebruik:

-

Paard

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01BB03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Available in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

4/10/2016

Productielocaties partijvrijgifte:

Richter Pharma AG

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 22080/4008

Wijzigingsdatum status toelating:

4/10/2016

Rapporterende lidstaat:

Portugal

Procedurenummer:

PT/V/0128/001

Betrokken lidstaten:

België IJsland Italië Noorwegen

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000014785>