

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Toegelaten

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Lidor 20 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Paard

Toedieningsweg:

Epiduraal gebruik

Subcutaan gebruik

Perineuraal gebruik

Oculair gebruik

Intra-articulair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Epiduraal gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Subcutaan gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Paard

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Perineuraal gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Paard

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 3 day

Oculair gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Paard

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 3 day

Intra-articulair gebruik:

-

Hond

-

Kat

-

Paard

- Meat and offal. 3 day
- Milk. 3 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN01BB02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetviva Richter GmbH

Handelsvergunningsdatum:

25/01/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

402425.00.00

Datum toelatingswijziging:

25/01/2018

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0318/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Duitsland IJsland
Italië Letland Litouwen Nederland Polen Portugal Spanje Zweden

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.