

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

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:

-

Paard

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

Subcutaan gebruik:

-

Paard

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

Perineuraal gebruik:

-

Paard

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

Oculair gebruik:

-

Paard

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

Intra-articulair gebruik:

-

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:IJsland

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:

26/02/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vetviva Richter GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Icelandic Medicines Agency

Vergunningsnummer:

IS/2/18/003/01

Datum toelatingswijziging:

26/02/2018

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

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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

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