

Mepidor vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Autorisert

- Mepivacaine hydrochloride
- Mepivacaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Mepidor vet. 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ikke matproduserende hest
hest

Administrasjonsvei:

Infiltrasjon

Epidural bruk

Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/10/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Richter Pharma AG

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

15-10877

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/07/2021

Referanse medlemsstat:

PT

Prosedyrenummer:

PT/V/0128/001

Gjeldende medlemsstater:

BE IS IT NO

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 1/12/2025

[Nedlasting](#)

Package Leaflet