

LIDOCAINE, 2%, Injekční roztok

Autorisert

- Lidocaine hydrochloride
- Noradrenaline tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LIDOCAINE, 2%, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

katt

hund

Administrasjonsvei:

Epidural bruk

Perinevral bruk

Infiltrasjon

Topikal

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

20.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
0.02 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB52

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/09/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

96/071/03-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/11/2009

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.