

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Autorisert

- Lidocaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

ikke matproduserende hest

hest

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Epidural bruk

Intraartikulær bruk
Topikal
Perinevral bruk
Infiltrasjon

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Epidural bruk:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Topikal:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Perinevral bruk:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Infiltrasjon:

-

hest

- Slakt. 2 dag

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Tilgjengelig i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Italiensk

Bare tilgjengelig i Italiensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/11/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

100310

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/11/2009

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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