

Anestasin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Autorisert

- Lidocaine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Anestasin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Epidural bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
20.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. 0 dag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Subkutan bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. 0 dag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Epidural bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. 0 dag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Intravenøs bruk:

-

hund

- Slakt. 0 dag

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

ikke matproduserende hest

- Slakt. 0 dag

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/07/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

51328

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/08/2018

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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