

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Autorisert

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Lidor, 20mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

hest

Administrasjonsvei:

Epidural bruk

Subkutan bruk

Perinevral bruk

Okulær bruk

Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
24.65 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Epidural bruk:

- **hund**
- **katt**
- **hest**
 - Slakt. 3 dag
 - Melk. 3 dag

Subkutan bruk:

- **hund**
- **katt**
- **hest**
 - Slakt. 3 dag
 - Melk. 3 dag

Perinevral bruk:

- **hund**
- **katt**

-

hest

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Okulær bruk:

-

hund

-

katt

-

hest

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Intraartikulær bruk:

-

hund

-

katt

-

hest

- Slakt. 3 dag

- Melk. 3 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN01BB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

16/03/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/011/18-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/03/2018

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0318/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK EE FI DE IS IT LV LT NL PL PT ES SE

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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