

LUROCAINE SOLUTION INJECTABLE

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LUROCAINE SOLUTION INJECTABLE

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via retrobulbar

Via subcutânea
Via paravertebral
Uso oftálmico
Via intravenosa
Via intraperitoneal
Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
24.65 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Horse

- Milk. 3 dia
- Meat and offal. 3 dia

Via paravertebral:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Uso oftálmico:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Via intraperitoneal:

-

Horse

- Milk. 3 dia
- Meat and offal. 3 dia

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia

-

Equid

- Milk. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Disponibilidade:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetoquinol S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

21/12/1984

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

VETOQUINOL BLOWET Sp. z o.o.

Vetoquinol S.A.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/9931286 6/1984

Data da alteração do estado de autorização:

21/12/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.