

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Product identification

Nome do medicamento:

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Intubeaze 20 mg/ml Spray voor laryngofaryngaal gebruik, oplossing

Intubeaze 20 mg/ml Solution pour pulvérisation laryngopharyngée

Intubeaze 20 mg/ml Spray zur Anwendung im Rachen und am Kehlkopf, Lösung

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso laringofaríngeo

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para pulverização laringofaríngea

Withdrawal period by route of administration:

Uso laringofaríngeo:

- Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QR02AD02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Bélgica

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

BE-V538231

Data de alteração do estado de autorização:

22/01/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0554/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Itália Países Baixos
Noruega Polónia Portugal Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049334>