

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

LIDCOSAL 16,2 MG/ML SOLUTION POUR PULVERISATION LARYNGOPHARYNGEE POUR CHATS

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para pulverização laringofaríngea

Intervalo de Segurança por via de administração:**Uso laringofaríngeo:**

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR02AD02

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

22/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4233977 1/2018

Data de alteração do estado de autorização:

22/10/2018

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000049361>