

# Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Intubeaze 20 mg/ml laryngopharyngeal spray, solution for cats

Lidcosal Vet 16,2 mg/ml laryngofaryngeal spray, oppløsning til katt

### 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](#)

### Via de administração:

Uso laringofaríngeo

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para pulverização laringofaríngea

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QR02AD02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Noruega

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## 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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/02/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

GENERA d.d.

---

**Autoridade responsável:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

17-11915

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

18/02/2019

---

**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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.