

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

Intubeaze 20 mg/ml Aerosol dokrtaniowy, roztwór

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:

Polónia

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:

15/03/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

2853

Data da alteração do estado de autorização:

15/03/2019

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

Documentos

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.

Rotulagem

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