

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Mepiblock Vet. 20 mg/ml injektionsvæske, opløsning

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:

Via epidural

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:**Via epidural:**

-

Horse

- Meat and offal. 2 dia
- Milk. 2 dia

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 2 dia
 - Milk. 2 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

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:

9/11/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

58633

Data da alteração do estado de autorização:

9/11/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0375/001

Estados-Membros envolvidos:

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

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.