

Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

Autorizado

- Mepivacaine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

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. 3 dia

- Milk. 72 hora

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 72 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

9/11/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

59052

Data da alteração do estado de autorização:

9/11/2017

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0425/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca Estónia Finlândia França Alemanha Países Baixos
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.