

Lidocainhydrochlorid 2%

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lidocainhydrochlorid 2%

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](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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 perineural

Via intramuscular

Via subcutânea

Tópico

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 perineural:

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 5 dia

Via intramuscular:

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 5 dia

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 5 dia

Tópico:

-

Horse

- Meat and offal. 5 dia

- Milk. 5 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

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 francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

12/01/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

6357796.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

12/01/2005

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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