

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

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 epidural

Via subcutânea

Via perineural
Uso oftálmico
Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
24.65 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. 3 dia

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Via perineural:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Uso oftálmico:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 3 dia

Via intra-articular:

•

Horse

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Finlândia

Disponibilidade:

Finlândia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

31/01/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Finnish Medicines Agency

Número da autorização:

34971

Data da alteração do estado de autorização:

31/01/2018

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0318/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha
Islândia Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Espanha
Suécia

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.

Package Leaflet

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.

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf