

Lidocainhydrochlorid 2%

Autorizat

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Lidocainhydrochlorid 2%

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Pisică

Cal

Câine

Calea de administrare:

Administrare perineurală

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare perineurală:

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 5 zi

Administrare intramusculară:

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 5 zi

Administrare subcutanată:

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 5 zi

Topical:

-

Cal

- Carne și organe. 5 zi

- Lapte. 5 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01BB

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Germany

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Lituaniană Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data autorizației de comercializare:

12/01/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

6357796.00.00

Data modificării statusului autorizației:

12/01/2005

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.