

# Lidocaine 20 mg/ml + adrenaline 10 mcg/ml, oplossing voor injectie voor honden en katten

Autorizat

- Epinephrine
- Lidocaine hydrochloride

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Lidocaine 20 mg/ml + adrenaline 10 mcg/ml, oplossing voor injectie voor honden en katten

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Câine

Pisică

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză  
10.00 microgram(e) / 1.00 mililitru(i)

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 intravenoasă:**

•

**Câine**

- Nu se aplică. no withdrawal period  
niet van toepassing

•

**Pisică**

- Nu se aplică. no withdrawal period  
niet van toepassing

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QN01BB52

---

**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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

---

## 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:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

6/10/2022

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 130238

---

**Data modificării statusului autorizației:**

30/11/2022

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

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