

LUROCAINE

Autorizat

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LUROCAINE

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Ecvide

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare retrobulbară

Administrare subcutanată

-

administrare oftalmică

Administrare intravenoasă

Administrare intraperitoneală

Administrare intraarticulară

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 intramusculară:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Administrare retrobulbară:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Administrare subcutanată:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

-:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

administrare oftalmică:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Administrare intravenoasă:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Administrare intraperitoneală:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Administrare intraarticulară:

-

Ecvide

- Carne și organe, lapte. 3 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QN01BB02

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:

Luxembourg

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetoquinol S.A.

Data autorizației de comercializare:

21/12/1984

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetoquinol S.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health And Social Security

Numărul autorizației:

V 808/09/07/1225

Data modificării statusului autorizației:

24/11/2009

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.