

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Oprávněný

- Mepivacaine hydrochloride

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Mepiblock 20 mg/ml solution for injection for horses

Intra-Epicaine 20 mg/ml Oplossing voor injectie

Intra-Epicaine 20 mg/ml Solution injectable

Intra-Epicaine 20 mg/ml Injektionslösung

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Epidurálne použitie

Intraartikulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Epidurálne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

Intraartikulárne použitie:

-

Horse

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01BB03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Dechra Regulatory B.V.

Dátum registrácie lieku:

31/05/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Eurovet Animal Health B.V.

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V530613

Dátum zmeny stavu registrácie:

20/07/2021

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0375/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Taliansko Holandsko
Nórsko Poľsko Portugalsko Španielsko Švédsko

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.