

# Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

Oprávněný

- Mepivacaine hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Mepidor 20 mg/ml solution for injection for horses

### 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. 3 day

- Milk. 72 hour

**Intraartikulárne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 72 hour

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QN01BB03

---

**Právny stav dodávky:**

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

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Švédsko

---

**Dostupné v:**

Švédsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

Dostupné len v [Švédsky](#)

---

## 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:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Dátum registrácie lieku:**

17/11/2017

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Vetviva Richter GmbH

---

### **Zodpovedný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

### **Číslo registrácie:**

55939

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/11/2017

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

### **Číslo postupu:**

IE/V/0425/001

---

### **Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Nemecko Holandsko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Combined File of all Documents

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