

Lidocainhydrochlorid 2%

Oprávněný

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Product identification

Názov lieku:

Lidocainhydrochlorid 2%

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perineurálne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Topický

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perineurálne použitie:

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 5 day

-

Dog

Intramuskulárne použitie:

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 5 day

-

Dog

Subkutánne použitie:

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 5 day

-

Dog

Topický:

-

Horse

- Meat and offal. 5 day

- Milk. 5 day

-

Dog

-

Cat

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01BB

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Dostupné len v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Marketing authorisation date:

12/01/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

6357796.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

12/01/2005

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

Documents

Combined File of all Documents

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