

Lignocaine HCl 2 % + Adrenaline Tartr. 0,0036 % Kela 20 mg/ml - 0.036 mg/ml Oplossing voor injectie

Oprávněný

- Lidocaine hydrochloride
- EPINEPHRINE BITARTRATE

Product identification

Názov lieku:

Lignocaine HCl 2 % + Adrenaline Tartr. 0,0036 % Kela 20 mg/ml - 0.036 mg/ml
Oplossing voor injectie

Lignocaine HCl 2 % + Adrenaline Tartr. 0,0036 % Kela 20 mg/ml - 0.036 mg/ml
Injektionslösung

Lignocaine HCl 2 % + Adrenaline Tartr. 0,0036 % Kela 20 mg/ml - 0.036 mg/ml
Solution injectable

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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:

Epidurálne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Epidurálne použitie:

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

-

Dog

Intramuskulárne použitie:

-

Cat

-

Dog

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

Subkutánne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01BB52

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:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

1/05/1979

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V112734

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/09/2019

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

Documents

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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.