

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Oprávněný

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Product identification

Názov lieku:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Lidor 20 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

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:

Epidurálne použitie

Subkutánne použitie
Perineurálne použitie
Podanie do oka
Intraartikulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

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

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Epidurálne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Subkutánne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Perineurálne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Podanie do oka:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Intraartikulárne použitie:

-

Dog

-

Cat

-

Horse

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01BB02

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 [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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

25/01/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetviva Richter GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402425.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

25/01/2018

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0318/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Island Taliansko
Lotyšsko Litva Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko Švédsko

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

Documents

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.