

Lignocaine & Adrenaline Solution for Injection

Ni
odobreno

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Lidocaine hydrochloride

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Lignocaine & Adrenaline Solution for Injection

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.03 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

Subkutana uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 28 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QN01BB52

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chem-Pharm

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/10/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Norbrook Laboratories Limited

Pristojni organ:

HPRA

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA10823/019/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

11/04/2023

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.