

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

Ima  
dovoljenje za  
promet

- Lidocaine hydrochloride
- Adrenaline hydrogen tartrate

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

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

### 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](#)

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

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:**

Epiduralna uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v English

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Epiduralna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 day

**intramuskularna uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 day

**Subkutana uporaba:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 3 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:**

Valid

---

**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](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

1/05/1979

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V112734

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

27/09/2019

---

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

## Dokumenti

### Navodilo za uporabo

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

### Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

### Označevanje

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