

MEPIVACAINA CLORIDRATO 2%

Pooblašeno

- Mepivacaine hydrochloride

Product identification

Ime zdravila:

MEPIVACAINA CLORIDRATO 2%

Učinkovina:

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:

Epiduralna uporaba
Subkutana uporaba
Dermalna uporaba
Intraartikularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Epiduralna uporaba:**

-

Horse (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Subkutana uporaba:

-

Horse (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Dermalna uporaba:

-

Horse (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Intraartikularna uporaba:

-

Horse (non food-producing)

- Unspecified. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QN01BB03

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Marketing authorisation date:

31/07/2001

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja :

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja:

31/07/2001

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090974>