

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Godkänd

- EPINEPHRINE BITARTRATE
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Lidokel-Adrenalin vet. 20 mg/ml + 0,036 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hest, hund, kalv og spedgris

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Häst

Nöt (kalv)

Svin (spädgris)

Administreringsväg:

Infiltration

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [portugisiska](#)

Epidural användning

Transdermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
0.04 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Infiltration:

•

Häst

- Kidney. 1 dygn

- Liver. 1 dygn

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

Infusion:

•

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

•

Häst

- Kidney. 7 dygn

- Liver. 1 dygn

Epidural användning:

-

Häst

- Kidney. 1 dygn
- Liver. 1 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 7 dygn

Transdermal användning:

-

Svin (spädgris)

- Meat and offal. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BB52

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Norge

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Finns tillgänglig endast på Norwegian

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetpharma AS

Godkännandedatum:

10/05/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkännandenummer:

0000-08091

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/04/2015

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.