

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Godkänd

- Lidocaine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LIDOCAINA 2 %, 20 mg/ml soluzione iniettabile per equini e per equidi non destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano, cani e gatti

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Hund

Katt

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Häst

Administreringsväg:

Subkutan användning

Epidural användning

Intra-artikulär användning
Topikal
Perineural användning
Infiltration

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Epidural användning:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Intra-artikulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Topikal:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Perineural användning:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Infiltration:

-

Häst

- Meat and offal. 2 dygn

Non utilizzare in equini che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Tillgänglig i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Godkännandedatum:

8/11/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

100310

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/11/2009

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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