

Lidor vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Godkänd

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Lidor vet. 20 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Häst

Administreringsväg:

Epidural användning

Subkutan användning

Perineural användning

Okulär användning

Intra-artikulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Epidural användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 3 dygn

Subkutan användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 3 dygn

Perineural användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 3 dygn

Okulär användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn
- Milk. 3 dygn

Intra-artikulär användning:

•

Häst

- Meat and offal. 3 dygn

- Milk. 3 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Vetviva Richter GmbH

Godkännandedatum:

12/01/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

56081

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/01/2018

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0318/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Tyskland Island Italien
Lettland Litauen Nederländerna Polen Portugal Spanien Sverige

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

Gemensam fil för alla dokument

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf