

Anestelin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Godkänd

- Lidocaine hydrochloride

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Anestelin 20 mg/ml solução injectável para equinos de desporto e cães

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Epidural användning

Intravenös användning

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:

Intramuskulär användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Subkutan användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Epidural användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Intravenös användning:

-

Hund

- Meat and offal. 0 dygn

via intravenosa: não se deve ultrapassar os 4 mg/kg de peso corporal

-

Häst (ej avsedd för livsmedelsproduktion)

- Meat and offal. 0 dygn

O medicamento veterinário não pode ser administrado a equinos produtores de carne para consumo humano.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QN01BB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Portugal

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på portugisiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Medinfar-Serological Products E Equipamentos S.A.

Godkännandedatum:

21/07/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Labesfal Laboratorios Almiro S.A.

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

51328

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/08/2018

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.