

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Godkänd

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

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:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:Finns tillgänglig endast på [polska](#)Finns tillgänglig endast på [polska](#)Finns tillgänglig endast på [polska](#)Finns tillgänglig endast på [polska](#)Finns tillgänglig endast på [polska](#)

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:

26/07/2018

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2796

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/07/2018

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

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.

Märkningstext

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