

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031122>

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

Разрешен

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

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

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

кон

### Начин на приложение:

Епидурално приложение

Подкожно приложение

Перинеурално приложение

Очно приложение

Интраартикуларно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Епидурално приложение:

•

##### кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

#### Подкожно приложение:

•

##### кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

#### Периневрално приложение:

•

##### кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

#### Очно приложение:

•

##### кон

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

**Интраартикуларно приложение:**

- 

**кон**

- Meat and offal. 3 day

- Milk. 3 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QN01BB02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Наличен в:**

Spain

---

**Описание на опаковката:**Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Дата на разрешение за търговия:**

16/02/2018

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Отговорен орган:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Номер на разрешението за търговия:**

3623 ESP

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

16/02/2018

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0318/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

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