

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Registrováno

- Lidocaine hydrochloride

Identifikace přípravku

Název léčiva:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

LidoBel 16 mg/ml raztopina za injiciranje za konje, pse in mačke

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kůň

Pes

Kočka

Cesta podání:

Perineurální podání

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perineurální podání:

-

Kůň

- Mléko. 5 day

- Maso. 5 day

Intramuskulární podání:

-

Kůň

- Mléko. 5 day

- Maso. 5 day

Subkutánní podání:

-

Kůň

- Mléko. 5 day

- Maso. 5 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN01BB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Dostupné v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Datum registrace:

23/07/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Příslušný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

DC/V/0630/001

Datum změny stavu registrace:

23/07/2018

Referenční členský stát:

Česko

Číslo procedury:

CZ/V/0140/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Lotyšsko Litva Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.