

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

Registrováno

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

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

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Pes

Kočka

Kůň

---

### Cesta podání:

Epidurální podání

Subkutánní podání

Perineurální podání

Oční podání

Intraartikulární podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Epidurální podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

#### Subkutánní podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

#### Perineurální podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

#### Oční podání:

- 

##### Kůň

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

**Intraartikulární podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 3 day

- Mléko. 3 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**QN01BB02

---

**Právní status výdeje:**Na předpis

---

**Stav registrace:**Valid

---

**Registrováno v:**Lotyšsko

---

**Dostupné v:**Lotyšsko

---

**Popis balení:**Dostupné pouze v [English](#)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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Datum registrace:**

2/02/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Příslušný orgán:**

Food And Veterinary Service

---

**Registrační číslo:**

V/DCP/18/0003

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/02/2018

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0318/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko

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

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko Portugalsko Španelsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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

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