

LidoBel 16 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LidoBel 16 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd
Hund
Katze

Art der Anwendung:

perineurale Anwendung
intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

perineurale Anwendung:

•

Pferd

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Pferd

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

subkutane Anwendung:

•

Pferd

- Milch. 5 Tag
- Fleisch und Innereien. 5 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN01BB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zulassungsdatum:

7/08/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

838437

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/08/2018

Referenzmitgliedstaat:

Tschechische Republik

Verfahrensnummer:

CZ/V/0140/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Estland Finnland Ungarn Island Irland Lettland Litauen
Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung