

# 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

---

**Abgaberegulung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/08/2018

Updated on: 16/04/2025

[Herunterladen](#)

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 4/08/2020

Updated on: 16/04/2025

[Herunterladen](#)

### Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 3/08/2018

Updated on: 16/04/2025

Herunterladen

eu-puar-czv0140001-mr-lidobel-en.pdf