

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

---

**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:**

Norwegen

---

**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:**

27/05/2019

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

### **Zuständige Behörde:**

Norwegian Medical Products Agency

---

### **Zulassungsnummer:**

17-11770

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/03/2021

---

### **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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.