

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:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

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:

23/07/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

DC/V/0630/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/07/2018

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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