

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

LidoBel 20 mg/ml injekčný roztok pre kone, psy a mačky

### 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:**

Slowakei

---

**Verfügbar in:**

Slowakei

---

**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:**

19/12/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/069/DC/18-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/12/2018

---

**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

Combined File of all Documents

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