

# LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Zugelassen

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Hund

Katze

Pferd

---

### **Art der Anwendung:**

epidurale Anwendung

subkutane Anwendung

perineurale Anwendung

Anwendung am Auge

intraartikuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **epidurale Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

#### **subkutane Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

#### **perineurale Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

#### **Anwendung am Auge:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 Tag

## **intraartikuläre Anwendung:**

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 3 Tag
- Milch. 3 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:**

Tschechische Republik

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

16/03/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/011/18-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/03/2018

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0318/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland  
Deutschland Island Italien Lettland Litauen Niederlande Polen Portugal  
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.

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf