

# 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:**Frankreich

---

**Verfügbar in:**Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in französischVerfügbar nur in französischVerfügbar nur in französischVerfügbar nur in französischVerfügbar nur in französisch

---

## 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:**

5/02/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/3205916 8/2017

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/01/2023

---

**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.

Package Leaflet and Labelling

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