

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía perineural

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía perineural:**

-

Caballos

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 5 Día

Vía intramuscular:

-

Caballos

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 5 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Milk. 5 Día

- Meat and offal. 5 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01BB02

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Finlandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

35289

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/01/2021

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0140/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Estonia Finlandia Hungría Islandia Irlanda Letonia Lituania
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España
Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet