

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

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Caballos

Vía de administración:

Vía epidural

Vía subcutánea

Vía perineural

Vía oftálmica

Vía intraarticular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
24.65 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía epidural:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 3 Día

Vía subcutánea:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 3 Día

Vía perineural:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 3 Día

Vía oftálmica:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día
- Milk. 3 Día

Vía intraarticular:

-

Caballos

- Meat and offal. 3 Día

- Milk. 3 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QN01BB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Portugal

Disponible en:Portugal

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)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:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

1160/01/17DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/11/2025

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0318/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Alemania
Islandia Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal España Suecia

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

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.