

# LIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, PERROS Y GATOS

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

LIDOR 20 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA CABALLOS, PERROS Y GATOS

---

### **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:**España

---

**Disponible en:**España

---

**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:**

16/02/2018

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

3623 ESP

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/02/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 25/01/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 25/01/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 25/01/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

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