

LidoBel 20mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LidoBel 20mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie périmébrale

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie périmébrale:

-

Cheval

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 5 day

Voie intramusculaire:

-

Cheval

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 5 day

Voie sous-cutanée:

-

Cheval

- Lait. 5 day
- Viande et abats. 5 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN01BB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/11/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V536515

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/11/2018

État membre de référence:

Tchéquie

Numéro de procédure:

CZ/V/0140/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Estonie Finlande Hongrie Islande Irlande Lettonie

Lituanie Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 8/07/2026

[Télécharger](#)

eu-puar-czv0140001-mr-lidobel-en.pdf