File downloaded on 2025-11-29

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000054452

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection



Lidocaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection Lidobel, 16 mg/ml süstelahus hobustele, koertele ja kassidele

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie périneurale

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie périneurale:

•

Cheval

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

•

Chien

•

Chat

Voie intramusculaire:

•

Cheval

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

•

Chien

•

Chat

Voie sous-cutanée:

•

Cheval

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

•

Chien

•

Chat

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): QN01BB02
Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire
Statut de l'autorisation: Valide
Autorisé en: Estonie
Disponible en: Estonie
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 <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Date de l'autorisation de mise sur le marché: 28/06/2018
Site(s) de libération des lots du produit fini: Bela-Pharm GmbH & Co. KG
Autorité responsable:



Numéro de l'autorisation:

2101

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/06/2018

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

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.