

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

9/08/2018

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1196/01/18DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2025

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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