

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

LidoBel 16 mg/ml raztopina za injiciranje za konje, pse in mačke

### 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](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie périneurale:**

- 

**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:**

Slovénie

---

**Disponible en:**

Slovénie

---

**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:**

23/07/2018

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

DC/V/0630/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/07/2018

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

### 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.