File downloaded on 2025-11-30

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000054468

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection



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

# 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
<b>Autorisé en:</b> Slovénie
<b>Disponible en:</b> Slovénie
Description des conditionnements:
Disponible uniquement en <u>Anglais</u>
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>
<b>Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:</b> 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
<b>État membre de référence:</b> Tchéquie
Numéro de procédure: CZ/V/0140/001
<b>États membres concernés:</b> 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 <u>www.adrreports.eu/vet</u>
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.