

# LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Autorisé

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Chien

Chat

Cheval

---

### Voie d'administration:

Voie périurale

Voie sous-cutanée

Voie périmurale

Voie ophtalmique

Voie intraarticulaire

---

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
24.65 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

#### **Voie péridurale:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 3 day

#### **Voie sous-cutanée:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 3 day

#### **Voie périneurale:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 3 day

#### **Voie ophtalmique:**

- 

##### **Cheval**

- Viande et abats. 3 day
- Lait. 3 day

**Voie intraarticulaire:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 3 day

- Lait. 3 day

---

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

QN01BB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**Disponible uniquement en [Anglais](#)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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/05/2019

---

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

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

105118

---

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

8/05/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0318/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne Islande  
Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Espagne Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0318001-mr-rpe340-en.pdf