

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 péri-neurale:

-

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:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

28/12/2017

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

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

1160/01/17DFVPT

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/11/2025

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

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.

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