

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Viðurkennt

- Lidocaine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

LidoBel, 20mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hestur

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar við taugar

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar við taugar:

-

Hestur

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar í vöðva:

-

Hestur

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hundur

-

Köttur

Til notkunar undir húð:

-

Hestur

- Mjólk. 5 dagar

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

-

Hundur

-

Köttur

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QN01BB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Dagsetning markaðsleyfis:

30/08/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/050/18-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/08/2018

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0140/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Eistland Finnland Ungverjaland Ísland Írland Lettland
Litáen Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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