

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Lidocaine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso perineurale

Uso intramuscolare

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso perineurale:

-

Cavallo

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso intramuscolare:

-

Cavallo

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 5 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Cavallo

- latte. 5 giorno
- carni e frattaglie. 5 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN01BB02

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Slovenia

Disponibile in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/07/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autorità responsabile:

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

Numero di autorizzazione:

DC/V/0630/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2018

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0140/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Estonia Finlandia Ungheria Islanda Irlanda Lettonia Lituania Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.