

# 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](http://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.