

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizzato

- Lidocaine hydrochloride

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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