

# LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

Autorizzato

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

LIDOR 20 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR HORSES, DOGS AND CATS

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso epidurale

Uso sottocutaneo

Uso perineurale

Uso oftalmico

Uso intra-articolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

24.65 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

### **Tempo di attesa per via di somministrazione:**

#### **Uso epidurale:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

#### **Uso sottocutaneo:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

#### **Uso perineurale:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

#### **Uso oftalmico:**

- 

##### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 3 giorno

**Uso intra-articolare:**

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 3 giorno

- latte. 3 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:**

Repubblica Ceca

---

**Descrizione della confezione:**Disponibile solo in [English](#)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:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

16/03/2018

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numero di autorizzazione:**

96/011/18-C

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

16/03/2018

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0318/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania  
Islanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo 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 (@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.

File combinato di tutti i documenti

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

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