

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

LIDOBEL 20 mg/ml soluție injectabilă pentru cai, câini și pisici

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via perineural

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

20.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via perineural:

-

Horse

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 5 dia

-

Dog

-

Cat

Via intramuscular:

-

Horse

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 5 dia

-

Dog

-

Cat

Via subcutânea:

-

Horse

- Milk. 5 dia

- Meat and offal. 5 dia

-

Dog

-

Cat

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Disponibilidade:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Data de autorização de introdução no mercado:

3/07/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

230114

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/2025

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0140/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Estónia Finlândia Hungria Islândia Irlanda Letónia Lituânia
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.