

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

**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

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Horse**

- Milk. 5 dia
- Meat and offal. 5 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Horse**

- Milk. 5 dia
  - Meat and offal. 5 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN01BB02

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Islândia

---

**Disponibilidade:**

Islândia

---

**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:**

28/06/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

IS/2/18/006/01

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/06/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.