

Lidor 20 mg/ml solução injetável para equinos, caninos e felinos

Autorizado

- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Lidor 20 mg/ml solução injetável para equinos, caninos e felinos

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 epidural

Via subcutânea

Via perineural

Uso oftálmico

Via intra-articular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
24.65 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via epidural:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Via perineural:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia
- Milk. 3 dia

Uso oftálmico:

-

Horse

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 3 dia

Via intra-articular:

•

Horse

- Meat and offal. 3 dia

- Milk. 3 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01BB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Vetviva Richter GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

28/12/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetviva Richter GmbH

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1160/01/17DFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

17/11/2025

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0318/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia Alemanha
Islândia Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Espanha
Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 17/11/2025

[Descarregar](#)

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