

# LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

Oprávněný

- Lidocaine hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

LidoBel, 20mg/ml, Solution for injection

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perineurálne použitie

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčný roztok

---

### Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

#### Perineurálne použitie:

- 

##### Horse

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 5 day

#### Intramuskulárne použitie:

- 

##### Horse

- Milk. 5 day
- Meat and offal. 5 day

#### Subkutánne použitie:

- 

##### Horse

- Milk. 5 day
  - Meat and offal. 5 day
- 

### Anatomicke-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QN01BB02

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Island

---

**Dostupné v:**

Island

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Dátum registrácie lieku:**

28/06/2018

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zodpovedný orgán:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Číslo registrácie:**

IS/2/18/006/01

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/06/2018

---

**Referenčný členský štát:**

Česko

---

**Číslo postupu:**

CZ/V/0140/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Estónsko Fínsko Maďarsko Island Írsko Lotyšsko Litva  
Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko  
Švédsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.