

Lydaxx 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Autorizovaný

- Tulathromycin

Product identification

Název léčivého přípravku:

Lydaxx 100 mg/ml - Solution for injection (cattle, pigs, sheep)

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Ovce

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Injekční lahvička

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:****• Skot**

- Maso. 22 day 22 days

• Ovce

- Maso. 16 day 16 days

• Prase

- Maso. 13 day 13 days

Subkutánní podání:**• Skot**

- Maso. 22 day 22 days

• Ovce

- Maso. 16 day 16 days

• Prase

- Maso. 13 day 13 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ01FA94

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

, Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

,

Irsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španelsko , Švédsko ,
K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Vetoquinol SA

Marketing authorisation date:

18/05/2020

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Vetoquinol

Odpovědný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

18/05/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Publikováno dne: 3/05/2024

Stažení

ema-puar-lydaxx-v-5199-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000003600>