

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

Heimilað

- Tulathromycin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Sauðkind

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar 22 days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar 16 days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar 13 days

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 22 dagar 22 days

-

Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 16 dagar 16 days

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 13 dagar 13 days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ01FA94

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Frakkland , Grikkland , Holland , Kýpur , Lúxemborg , Malta , Portúgal , Pólland , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Tékkland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítaliska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vetoquinol SA

Dagsetning markaðsleyfis:

18/05/2020

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Vetoquinol S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/05/2020

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 3/05/2024

Sækja

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