Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000003003

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

Autorizzato

• Tulathromycin

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in Inglese

Specie di destinazione:

bovini

Ovino

Suino

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in <u>Inglese</u> 100.00 milligrammo(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno 22 days

•

Ovino

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

•

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 13 days

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 22 giorno 22 days

•

Ovino

- carni e frattaglie. 16 giorno 16 days

•

Suino

- carni e frattaglie. 13 giorno 13 days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ01FA94

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria, Belgio, Bulgaria, Croazia, Cipro, Repubblica Ceca, Danimarca, Estonia, Finlandia, Francia, Germania, Grecia, Ungheria, Islanda, Irlanda, Italia, Lettonia, Liechtenstein, Lituania, Lussemburgo, Malta, Paesi Bassi, Norvegia, Polonia, Portogallo, Romania, Slovacchia, Slovenia, Spagna, Svezia,

Disponibile solo in <u>Estone Inglese francese lituano portoghese svedese islandese</u> Norwegian

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in <u>Inglese</u>

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetoquinol SA

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/05/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetoquinol S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/05/2020

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 3/05/2024

<u>Scaricamento</u>

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