

File downloaded on 2026-07-08

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

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

- Tulathromycin

Ima dovoljenje za promet

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

U?inkovina:

- Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

- govedo
- Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

- intramuskularna uporaba
- Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

U?inkovina / Jakost:

- Na voljo samo v [English](#)
100.00
milligram(s)
/
1.00
Viala

Farmaceutska oblika:

- Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

- intramuskularna uporaba
 - govedo
 - Meat and offal

- 22
 - day
 - 22 days
- Sheep
 - Meat and offal
 - 16
 - day
 - 16 days
- Pig
 - Meat and offal
 - 13
 - day
 - 13 days
- Subkutana uporaba
 - govedo
 - Meat and offal
 - 22
 - day
 - 22 days
 - Sheep
 - Meat and offal
 - 16
 - day
 - 16 days
 - Pig
 - Meat and offal
 - 13
 - day
 - 13 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

- QJ01FA94

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

- Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

- Valid

Ima dovoljenje za promet v:

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

- Austria
- Belgium
- Cyprus
- Czechia
- France
- Germany
- Greece
- Italy
- Luxembourg
- Malta
- Netherlands
- Poland
- Portugal
- Slovakia
- Slovenia
- Spain

Opis ovojnine zdravila:

- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)
- Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

- Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

- Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

- Vetoquinol SA

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

- 18/05/2020

Proizvodna mesta, odgovorna za sproš?anje serij:

- Vetoquinol S.A.

Pristojni organ:

- European Commission

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

- 18/05/2020

Za poro?ila o domnevnih neželenih u?inkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiš?ite stran:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Informacije o zdravilu

Combined File of all Documents

slovenš?ina (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

[Drugi jeziki \(24\)](#)

English (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Czech (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Danish (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

German (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Greek (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Bulgarian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Spanish (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Estonian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Finnish (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

French (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Croatian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Hungarian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Icelandic (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Italian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Lithuanian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Latvian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Maltese (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Dutch (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Polish (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Romanian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Slovak (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Swedish (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Norwegian (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Portuguese (PDF)

Objavljeno na dan: 3/05/2024

[Prenesi](#)

Javno poro?ilo o oceni zdravila

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

English (PDF)

Objavljeno na dan: 15/03/2023

[Preneši](#)