

Información sobre la detección de un defecto de calidad en el medicamento LYDAXX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO (nº EU/2/20/253/001)

Fecha de publicación: 6 de agosto 2021

Categoría: medicamentos veterinarios, defectos de calidad

Referencia: VDC 3/2021

Este organismo informa que se procede a la retirada del lote OC3829 del medicamento veterinario LYDAXX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO (nº EU/2/20/253/001) debido a la detección de un problema en el taponado de los viales que dificulta el prensado del tapón y la cápsula con la posibilidad de eliminarse ambos elementos y, por tanto, comprometer la estanqueidad y esterilidad del producto.



Información para pacientes



Información para profesionales sanitarios

Vista la información recibida en el Departamento de Medicamentos Veterinarios el 5 de agosto relativa al Defecto de Calidad, que en España y según la información proporcionada por Laboratorios VETOQUINOL, afectaba al medicamento LYDAXX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO (con número de registro EU/2/20/253/001), y se proponía la retirada del lote afectado por el mencionado defecto de calidad.

Se emite la presente Nota Informativa al objeto de que las Comunidades Autónomas estén advertidas de los hechos y procedan en consecuencia.

Finalmente, se comunica que con fecha 6 de agosto de 2021 se ha decretado la Alerta por Defecto de Calidad de Medicamentos Veterinarios [VDC 3/2021](#) dirigida a VETOQUINOL, como responsable de la citada comercialización. En la Alerta se ha ordenado la retirada del mercado por VETOQUINOL y a cargo del mismo, de todas las unidades y todos los códigos nacionales del lote OC3829 del medicamento veterinario LYDAXX 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, PORCINO Y OVINO (con número de registro EU/2/20/253/001).