

# Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Oxytetracycline

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot  
Ovce  
Prase

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)  
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 35 day

- Mléko. 8 day

•

**Ovce**

- Maso. 20 day

- Mléko. 8 day

•

**Prase**

- Maso. 20 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QJ01AA06

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Irsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

---

**Datum registrace:**

1/10/1998

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Norbrook Laboratories Limited

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10823/007/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/10/1998

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.