

Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

Autorisé

- Oxytetracycline

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

•

Bovins

- Viande et abats. 35 day
- Lait. 8 day

•

Mouton

- Viande et abats. 20 day
- Lait. 8 day

•

Porc

- Viande et abats. 20 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ01AA06

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/10/1998

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Norbrook Laboratories Limited

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10823/007/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/10/1998

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.