

Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

- Oxytetracycline

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Maxoject LA 200 mg/ml Solution for Injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Får

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 35 dygn

- Milk. 8 dygn

•

Får

- Meat and offal. 20 dygn

- Milk. 8 dygn

•

Svin

- Meat and offal. 20 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ01AA06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chem-Pharm (Ballyvaughan) Limited

Godkännandedatum:

1/10/1998

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10823/007/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/10/1998

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.