

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Разрешен

- Water
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Суспензия за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Прилагане чрез небулизиране:

•

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AN01

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Sweden

Описание на опаковката:

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Налично само в [Шведски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

25/02/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

MSD Animal Health UK Ltd
MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Отговорен орган:

Swedish Medical Products Agency

Номер на разрешението за търговия:

12039

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/02/1994

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.