

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Перорално приложение:**

•

пиле

- Meat and offal. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

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:

Netherlands

Описание на опаковката:

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

Налично само в [Холандски](#)

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 Nederland B.V.

Дата на разрешение за търговия:

17/06/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Отговорен орган:

Medicines Evaluation Board

Номер на разрешението за търговия:

REG NL 3070

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

17/10/2024

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

Документи

Combined File of all Documents

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