

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

Разрешен

- 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., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез разпръскване върху храна

Данни за продукта**Активно вещество и концентрация:**

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. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Очно-назално прилагане:

•

пиле

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Прилагане чрез разпръскване върху храна:

•

пиле

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

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 Немски Естонски Английски Френски Италиански
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Естонски

Налично само в Естонски

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](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

5/12/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1496

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/12/2002

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

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