

Paracox-8, suspenzija za oralnu suspenziju za kokoši (piliće)

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, suspenzija za oralnu suspenziju za kokoši (piliće)

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в English

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в English

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Сјепиво се не примјенjuje несилкама.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AN01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Croatian](#)

Налично само в [Croatian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Дата на разрешение за търговия:

10/01/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Schering-Plough Limited

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/17-01/309

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/12/2024

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000081326>