

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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:

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Исландски Norwegian
пиле
малко пиле

Начин на приложение:

Прилагане в храна
Прилагане чрез небулизирани
Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Налично само в Английски
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в храна:

-

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 day 0 days

Прилагане чрез небулизирание:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

-

малко пиле

- Meat and offal. 0 day

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:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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:

14/12/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V172541 BE-V541635

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

22/04/2024

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.

Листовка

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.