

PARACOX-8 BG

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 BG

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:

малко пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене
Прилагане чрез небулизиране

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:

Перорална суспензия

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](#)

Описание на опаковката:

Картонена кутия с 1 флакон от ваксината, съдържащ 20 ml (5 000 дози)
PETG флакони с бромобутилови тапи и алуминиеви капачки. Картонена кутия с
1 флакон от ваксината, съдържащ 4 ml (1 000 дози).

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](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

12/08/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2300

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/01/2019

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката