

# Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

### 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:**

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

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000.00 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

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Суспензия за перорална суспензия

---

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

- 

**пиле**

- All relevant tissues. 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:**

Norway

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

Налично само в [Norwegian](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/09/1996

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

MSD Animal Health UK Limited

---

**Отговорен орган:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0000-08234

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/10/2006

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://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.