

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox 5 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

Активно вещество:

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:

бройлер

Налично само в [Испански](#) [Датски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)

[Латвийски](#) [Литовски](#) [Румънски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

бройлер

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (one day-old chick)

- 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

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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 Френски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

16/04/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

MR/V/0251/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/04/2003

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

FR/V/0351/001

[illegible]

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.