

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře (nosnice)

Kuře (plemenné nosnice)

Kuře (brojleři)

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Perorální podání:**

-

Kuře (nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (plemenné nosnice)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Francie

Dostupné v:

Francie

Popis balení:

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet

Datum registrace:

22/01/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Příslušný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registrační číslo:

FR/V/0067423 0/1996

Datum změny stavu registrace:

22/01/2011

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.