

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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

Cesta podání:

Podání rozprašováním

Podání v pitné vodě

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Léková forma:

Suspenze pro perorální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání rozprašováním:**

-

Kuře

- Not applicable. 0 day

Podání v pitné vodě:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day

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

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Finsko

Dostupné v:

Finsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Finnish](#)

Dostupné pouze v [Finnish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

18/05/1995

Výrobní místa s propouštěním šarží:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Příslušný orgán:

Finnish Medicines Agency

Registrační číslo:

13530

Datum změny stavu registrace:

18/05/1995

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.

Příbalová informace

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