

PARACOX 8

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

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:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Norwegian

Cesta podání:

Perorální podání

Podání v pitné vodě

Podání v krmivu

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:

Koncentrát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

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

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

6/01/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Příslušný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

140042

Datum změny stavu registrace:

13/06/2024

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.