

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Paracox 8 oral suspension

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:

Podání v pitné vodě

Podání v pitné vodě/mléce

Topické podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání v pitné vodě:

•

Chicken (chick)

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Podání v pitné vodě/mléce:

-

Chicken (chick)

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Topické podání:

-

Chicken (chick)

- Maso. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):QI01AN

Právní status výdeje:Na předpis

Stav registrace:Valid

Registrováno v:Rakousko

Dostupné v:Rakousko

Popis balení:Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet Ges.m.b.H.

Datum registrace:

22/02/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

8-20214

Datum změny stavu registrace:

22/02/2000

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0210/001

Dotčený členský stát:

Rakousko

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.

Označení na obalu

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.