

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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 v pitné vodě

Okulonazální podání

Podání nasypáním na krmivo

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Léková forma:

Suspenze pro perorální suspenzi

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Podání v pitné vodě:**

•

Kuře

- Maso. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

Okulonazální podání:

-

Kuře

- Maso. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

Podání nasypáním na krmivo:

-

Kuře

- Maso. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

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

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

5/12/2002

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1496

Datum změny stavu registrace:

5/12/2002

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.