

# PARACOX-8 BG

Autorizovaný

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

## Product identification

### Název léčivého přípravku:

PARACOX-8 BG

---

### Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy zvířat:

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

---

**Způsob podání:**

Podání v pitné vodě

Podání rozprašováním

---

**Product details****Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Léková forma:**

Perorální suspenze

---

**Withdrawal period by route of administration:****Podání v pitné vodě:**

- Chicken (chick)

**Podání rozprašováním:**

- Chicken (chick)
- 

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Bulharsko

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

K dispozici pouze v [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/08/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Odpovědný orgán:**

BFSA

---

**Registrační číslo:**

0022-2300

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/01/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>