

# PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Æglæggende høne  
Kylling avl/æglæg  
Slagtekylling

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på English  
1.00 unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Oral anvendelse:**

- 

**Æglæggende høne**

- All relevant tissues. 0 dag

- 

### **Kylling avl/æglæg**

- All relevant tissues. 0 dag

- 

### **Slagtekylling**

- All relevant tissues. 0 dag

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AN01

---

### **Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

### **Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Tilgængelig i:**

France

---

### **Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)

Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

22/01/1996

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/0067423 0/1996

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

22/01/2011

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.