

# Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Autoriseret

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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

### 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:**

Høns

---

**Administrationsvej:**

Oral anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

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

- 

**Høns**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

---

**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:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## 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 Nederland B.V.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/06/1999

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 3070

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/10/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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