

# Paracox 8 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

Autoriseret

- 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

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Paracox 8 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

### 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:

Anvendelse i foder

Anvendelse i drikkevand

---

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Anvendelse i foder:

- 

#### Høns

- Meat and offal. 0 dag

#### Anvendelse i drikkevand:

•

## Høns

- Meat and offal. 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](#)

---

### Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

Kun tilgængelig på [Slovenian](#)

---

## 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 International B.V.

---

### Dato for markedsføringstilladelse:

31/12/2002

---

### Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited  
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

NP/V/0252/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

31/12/2002

---

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.

### Indlægsseddel

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

### Etikettering

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