

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

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:

Høne

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand/mælk
Massebehandling ved nebulisering
Til at strø på foder

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand/mælk:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høne

- Meat and offal. 0 dag

Til at strø på foder:

•

Høne

- 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](#)

Tilgængelig i:

Hungary

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Kun tilgængelig på [Hungarian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/11/2000

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighed:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/11/2000

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet