

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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:

Kylling

Høns
Kylling

Administrationsvej:

Anvendelse i foder
Massebehandling ved nebulisering
Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 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:

-

Kylling

- Meat and offal. 0 dag 0 days

Massebehandling ved nebulisering:

•

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

•

Kylling

- 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:

Belgium

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

14/12/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V172541 BE-V541635

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/04/2024

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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.