

PARACOX-8 BG

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

PARACOX-8 BG

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](#)

Dyrearter:

Kylling

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Anvendelse i drikkevand:

- **Kylling**

Massebehandling ved nebulisering:

- **Kylling**
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AN01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

13/08/2009

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighed:

BFSA

Markedsføringstilladelsesnummer:

0022-2300

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/01/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>