

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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 drikkevand

Anvendelse i foder

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Produktoplysninger

Aktiv substans og 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](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 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](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

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](#)

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 [Lithuanian](#)

Kun tilgængelig på [Lithuanian](#)

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:

3/09/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighed:

State Food And Veterinary Service

Markedsføringstilladelsesnummer:

LT/2/01/1331/001-002

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

2/09/2006

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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.