

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Autoriseret

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

Produktidentifikasjon

Lægemiddelnavn:

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Aktiv substans:

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Kun tilgjengelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 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:**Oral anvendelse:**

-

Høns

- All relevant tissues. 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:

Norway

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Norwegian](#)

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:

2/09/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighed:

Norwegian Medical Products Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

0000-08234

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/10/2006

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.