

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero days

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

30/11/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/143/00-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/11/2000

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.