

PARACOX 8

Autorisiert

- 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

Name des Arzneimittels:

PARACOX 8

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Vernebeln
zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
200.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Vernebeln:

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

zum Vernebeln:

- **Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI01AN01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Zulassungsnummer:

1660 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/03/2016

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

Documents

Etikettierung

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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