

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Zugelassen

- Water
- 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 vet. Suspension till oral suspension

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](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

zum Vernebeln:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

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:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

25/02/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

12039

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/1994

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

Dokumente

Packungsbeilage

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.

Etikettierung

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