

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

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 Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period Withdrawal period = 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:

Niederlande

Verfügbar in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

Verfügbar nur in niederländisch

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 Nederland B.V.

Zulassungsdatum:

17/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 3070

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/10/2024

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.