

Paracox 8, Suspension zur Herstellung einer oralen Suspension für Hühner

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Paracox 8 oral suspension

Paracox 8, Suspension zur Herstellung einer oralen Suspension für Hühner

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:

Küken

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
topisch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 Zellen / 0.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

topisch:

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Egg. 0 Tag

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

QI01AN

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

22/02/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20214

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/02/2000

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0210/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 17/09/2024

Updated on: 3/03/2026

Herunterladen

Etikettierung

Packungsbeilage