

Paracox 8 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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 Futter

zum Eingeben über das Trinkwasser

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 Futter:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AN01

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

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:

31/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0252/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/12/2002

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

Dokumente

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.

Etikettierung

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