

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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 Trinkwasser

okulonasale Anwendung

Aufstreuen auf das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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. 0 Tag
Mitte kasutada munevatel lindudel.

okulonasale Anwendung:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Aufstreuen auf das Futter:

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
Mitte kasutada munevatel lindudel.

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

QI01AN01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

5/12/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

1496

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/12/2002

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.