

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

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:

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch
zum Vernebeln
Aufstreuen auf das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
1000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
200.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Aufstreuen auf das Futter:

-

Henne

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in ungarisch

Verfügbar nur in ungarisch

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 International B.V.

Zulassungsdatum:

13/11/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/11/2000

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