

Paracox-8, suspensão para suspensão oral para aves

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, suspensão para suspensão oral para aves

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

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

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

1000.00 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. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

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

QI01AN01

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Verfügbar nur in portugiesisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

MSD Animal Health Lda.

Zulassungsdatum:

24/11/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

496/93 DGV

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/12/2021

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.