

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

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 Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 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)

Darreichungsform:

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AN01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Norwegen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

Verfügbar nur in Norwegian

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:

2/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MSD Animal Health UK Ltd

Zuständige Behörde:

Norwegian Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

0000-08234

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/10/2006

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.