

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Huhn

- 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:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Verfügbar nur in [griechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Intervet Hellas A.E.

Zulassungsdatum:

17/01/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/07/2021

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