

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Εγκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Ωοτόκος όρνιθα

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Από στόματος χρήση:**

•

Ωοτόκος όρνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Κοτόπουλο αναπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

-

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AN01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

France

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

22/01/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Αρμόδια αρχή:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Αριθμός έγκρισης:

FR/V/0067423 0/1996

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

22/01/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.