

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

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:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Χορήγηση εντός τροφής

Χορήγηση με εκνέφωση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος

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

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση εντός τροφής:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

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 Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/11/2004

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Αρμόδια αρχή:

Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:

V/NRP/04/0003

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

8/11/2004

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

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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