

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Εγκεκριμένο

- 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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με εκνέφωση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**Χορήγηση με εκνέφωση:**

-

Κοτόπουλο

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Κοτόπουλο

- Δεν εφαρμόζεται. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AN01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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:

Finland

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

Διατίθεται μόνο σε Φινλανδικά

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 Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/05/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Αρμόδια αρχή:

Finnish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

13530

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

18/05/1995

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.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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