

## PARACOX 8

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

---

**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:**

Νεοσσός

---

**Οδός χορήγησης:**

Από στόματος χρήση  
Χορήγηση με το πόσιμο νερό  
Χορήγηση εντός τροφής

---

## 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:**

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου εναιωρήματος

---

### **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 Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Romania

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## 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

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

6/01/2014

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

140042

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

13/06/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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