

Paracox 8 oral suspension

Εγκριμένο

- 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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Paracox 8 oral suspension

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:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό
Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα
Τοπικός/Τοπικά

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Νεοσσός

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Νεοσσός

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Τοπικός/Τοπικά:

•

Νεοσσός

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AN

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:

Germany

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

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 Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Deutschland GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

10/08/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός έγκρισης:

483a/91

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/08/2008

Κράτος Μέλος αναφοράς:

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

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0210/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

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

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.