

Paracox 8 oral suspension

Εξουσιοδοτημένο

- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- 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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Paracox 8 oral suspension

Paracox 8

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Νεοσσός

Οδός χορήγησης:

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

Product details**Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:**

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:**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:

- **Νεοσσός**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AN

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

10/08/1998

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Αρμόδια αρχή:

Paul-Ehrlich-Institut

Αριθμός άδειας:

483a/91

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

24/08/2008

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

DE/V/0210/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062323>