

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

Εξουσιοδοτημένο

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

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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](#)

Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό
Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη
Χορήγηση με επίπαση πάνω στην τροφή

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
200.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
1000.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Διατίθεται μόνο σε English
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

• **Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Χορήγηση με επίταση πάνω στην τροφή:

• Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AN01

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#)

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](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/12/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Αρμόδια αρχή:
State Agency Of Medicines

Αριθμός άδειας:
1496

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:
6/12/2002

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/600000071235>