

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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 το πόσιμο νερό

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Χορήγηση με επίπαση πάνω στην τροφή

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

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

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

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

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

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

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 επίπαση πάνω στην τροφή:

•

Κοτόπουλο

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

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 Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά
Πορτογαλικά Σλοβάκικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

Διατίθεται μόνο σε Εσθονός

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

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/12/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Αρμόδια αρχή:

State Agency Of Medicines

Αριθμός έγκρισης:

1496

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

5/12/2002

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.