

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

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:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα
Χορήγηση με εκνέφωση
Χορήγηση με επίπαση πάνω στην τροφή

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

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

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

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

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

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

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

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

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

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με επίταση πάνω στην τροφή:

•

Ορνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

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 Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Hungary

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

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 International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/11/2000

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/11/2000

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet