

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Εξουσιοδοτημένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Paracox-8 Suspension pour suspension buvable

Paracox-8 Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

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:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Κοτόπουλο

Νεοσσός

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής

Χορήγηση με εκνέφωση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Εναιώρημα για παρασκευή πόσιμου εναιωρήματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση εντός τροφής:

•

Chicken (one day-old chick)

- Meat and offal. 0 Ημέρα 0 days

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Νεοσσός

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AN01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

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](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

14/12/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Αρμόδια αρχή:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

BE-V172541 BE-V541635

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

22/04/2024

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

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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/600000085962>