

# PARACOX-8 BG

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 BG

---

### 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:

Νεοσσός

---

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με εκνέφωση

---

## 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:**

Πόσιμο εναιώρημα

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- Νεοσσός

#### **Χορήγηση με εκνέφωση:**

- Νεοσσός
- 

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

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Bulgarian](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/08/2009

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Αρμόδια αρχή:**

BFSA

---

**Αριθμός άδειας:**

0022-2300

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

16/01/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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/600000093966>