

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para preparación de suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

Nebulización:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

30/11/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/143/00-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/11/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.