

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos reproductores
Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en English
1.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

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:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/0067423 0/1996

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/01/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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