

PARACOX 8 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

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 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

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:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión para preparación de suspensión oral

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

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat and offal. 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:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

1 vial de disolvente de 500 ml + caja de cartón con 1 vial de vacuna que co

1 vial de disolvente de 100 ml + caja de cartón con 1 vial de vacuna que co

Caja de cartón con 1 vial de vacuna que contiene 20 ml (5000 dosis)

Caja de cartón con 1 vial de vacuna que contiene 4 ml (1000 dosis)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1660 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/03/2016

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

Documentos

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto