

# Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

---

### **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:**

Nebulización

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en English  
500.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
100.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
500.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
1000.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
100.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
200.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
100.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en English  
500.00 Oocisto(s) / 0.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Suspensión para preparación de suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Nebulización:**

- 

**Pollos**

- Not applicable. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Pollos**

- Not applicable. 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:**

Finlandia

---

**Disponible en:**

Finlandia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Finnish](#)

Disponible únicamente en [Finnish](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

18/05/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.  
MSD Animal Health UK Limited

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

13530

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

18/05/1995

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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