

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Paracox 8 oral suspension

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:

Pollitos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida
Administración en agua de bebida o en leche
Tópico

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Células / 0.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

Administración en agua de bebida o en leche:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

Tópico:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día
- Egg. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QI01AN

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:Alemania

Disponible en:Alemania

Descripción del formato:Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

10/08/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

483a/91

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/08/2008

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0210/001

Estados miembros afectados:

Austria

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.