

PARACOX-8 BG

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 BG

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
Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

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:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

12/08/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2300

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/01/2019

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.

Prospecto

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

Etiquetado

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