

# Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

### 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

Administración en el alimento

Pulverización densa

---

## 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 para preparación de suspensión oral

---

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

QI01AN01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Lituania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

Disponible únicamente en [Lithuanian](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

3/09/2001

---

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

MSD Animal Health UK Ltd

Intervet S.A.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

LT/2/01/1331/001-002

---

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

2/09/2006

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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