

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Volitatud

- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana (broiler)

kana (ööpäevane tibu)

Manustamisviis:

Suukaudne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) English

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Termini tõlkekeel(ed) English

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Suukaudne suspensioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Suukaudne:

-

kana (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

-

kana (ööpäevane tibu)

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AN01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Holland

Saadaval:

Holland

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Intervet Nederland B.V.

Müügiloa kuupäev:

28/06/1999

Partii vabastamise tootmiskohad:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Vastutav asutus:

Medicines Evaluation Board

Müügiloa number:

REG NL 9687

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

21/06/2022

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0351/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome Saksamaa Kreeka Ungari
Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Norra Poola Portugal
Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.