

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 anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AN01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

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 International B.V.

Müügiloa kuupäev:

16/04/2003

Partii vabastamise tootmiskohad:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

MR/V/0251/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/04/2003

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi infoleht

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

Pakendi märgistus

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

Combined File of all Documents

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