

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (muniva)

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

Kana (broileri)

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:**Suun kautta:**

-

Kana (muniva)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kana (lisääntymistä / jalostusta varten)

- All relevant tissues. 0 day

-

Kana (broileri)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AN01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

France

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet

Myyntiluvan myöntämispäivä:

22/01/1996

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Vastaava viranomainen:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Myyntilupanumero:

FR/V/0067423 0/1996

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

22/01/2011

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.