

PARACOX 8

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PARACOX 8

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 (untuvikko)

Antoreitti:

Suun kautta
Juomaveteen sekoitettuna
Rehuun sekoitettuna

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektiokonsentraatti ja liuotin, suspensiota varten

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AN01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Saatavilla:

Romania

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

6/01/2014

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

140042

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

13/06/2024

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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