

Paracox-5, suspensija za oralnu suspensiju, za kokoši (piliće)

Myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Paracox-5, suspensija za oralnu suspensiju, za kokoši (piliće)

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

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](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Kana

- Meat and offal. 0 day Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AN01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Saatavissa vain kielillä [Croatian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Myyntiluvan myöntämispäivä:

9/01/2013

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International B.V.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Myyntilupanumero:

UP/I-322-05/17-01/313

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

14/05/2026

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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