

PARACOX-8 BG

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 BG

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:

Juomaveteen sekoitettuna
Sumutukseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

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](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

12/08/2009

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-2300

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/01/2019

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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

Pakkausseloste

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

Myyntipäällysmerkinnät

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