

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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

Antoreitti:

Juomaveteen sekoitettuna

Rehuun sekoitettuna

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

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:

Suspensio oraalisuspensiota varten

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 [Lithuanian](#)

Saatavissa vain kielillä [Lithuanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

3/09/2001

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/01/1331/001-002

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/09/2006

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

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