

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ei myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraalisuspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Kana

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AN01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Saatavissa vain kielillä [Greek](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Intervet Hellas A.E.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

17/01/1994

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Vastaava viranomainen:

National Organization For Medicines

Myyntilupanumero:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

15/07/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet