

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)

Poulet (pour reproduction)

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte en carton de 1 flacon de 4 mL (1000 doses), de 1 flacon de solvant (100 mL) et de 1 canule métallique avec un cône luer

Boîte en carton de 1 flacon de 20 mL (5000 doses), de 1 flacon de solvant (500 mL) et de 1 canule métallique avec un cône luer

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/01/1996

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0067423 0/1996

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/01/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage