

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Administration par nébulisation
Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Poulet

- Non applicable. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- Non applicable. 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:

Finlande

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Finnish](#)

Disponible uniquement en [Finnish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/05/1995

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

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:13530

Date de modification du statut de l'autorisation:18/05/1995

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059601>