

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

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)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

650.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

130.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

260.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

130.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

1300.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

650.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

130.00 unknown / 1.00 unknown

Disponible uniquement en Anglais

650.00 unknown / 1.00 unknown

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 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:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Disponible uniquement en Polish

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/2000

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

0988

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/02/2000

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

Documents

Etiquetage

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

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.