

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracox 8 oral suspension

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 (poussin)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson
Administration dans l'eau de boisson/ le lait
Topique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

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

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

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

Topique:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

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

QI01AN

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/08/1998

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

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Numéro de l'autorisation:

483a/91

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/08/2008

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0210/001

États membres concernés:

Autriche

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.