

Paracox 8 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'alimentation:**

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet

- 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:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

Disponible uniquement en [Slovenian](#)

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 International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/12/2002

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

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:NP/V/0252/001

Date de modification du statut de l'autorisation:31/12/2002

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.

Etiquetage

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