

# Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

### 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'eau de boisson

Voie oculonasale

Administration par saupoudrage sur l'alimentation

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

200.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

•

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day  
Mitte kasutada munevatel lindudel.

**Voie oculonasale:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

**Administration par saupoudrage sur l'alimentation:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day Mitte kasutada munevatel lindudel.

---

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

QI01AN01

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

**Statut de l'autorisation:**

Valide

**Autorisé en:**

Estonie

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Estonian](#)

Disponible uniquement en [Estonian](#)

## 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:**

5/12/2002

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1496

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

5/12/2002

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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