

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 événements 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.