

PARACOX-8 BG

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

PARACOX-8 BG

Substance active:

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 par nébulisation

Product details

Substance active / Dosage:

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
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

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

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:

- Poulet (poussin)

Administration par nébulisation:

- Poulet (poussin)
-

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

QI01AN01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Bulgarie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/08/2009

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

BFSA

Numéro de l'autorisation:

0022-2300

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/01/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>