

PARACOX-8 BG

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 BG

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 par nébulisation

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 buvable

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

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

12/08/2009

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2300

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/01/2019

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.