

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration dans l'alimentation

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

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 pour suspension buvable

Withdrawal period by route of administration:

Administration dans l'eau de boisson:

- Poulet

Administration dans l'alimentation:

- Poulet

Coarse spray:

- Poulet
-

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:

Lituanie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Disponible uniquement en [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique 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.

Marketing authorisation date:

3/09/2001

Sites de fabrication pour la libération des lots:

MSD Animal Health UK Limited

Laboratorios Intervet S.A.

Autorité responsable:

SFVS

Numéro de l'autorisation:

LT/2/01/1331/001-002

Date de modification du statut de l'autorisation:

3/09/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100513>