

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Ovlašten

- 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

Product identification

Naziv VMP-a:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Način primjene:

Nebulizacijom

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u English

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupno samo u English

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Suspenzija za oralnu suspenziju

Withdrawal period by route of administration:

Nebulizacijom:

-

Chicken

- Not applicable. 0 day

U vodi za piće:

-

Chicken

- Not applicable. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AN01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Finnish](#)

Dostupno samo u [Finnish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Portuguese](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

18/05/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Odgovorno tijelo:

Finnish Medicines Agency

Broj autorizacije:

13530

Datum promjene statusa odobrenja:

18/05/1995

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059601>