

## PARACOX-8 BG

Odobreno

- 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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

PARACOX-8 BG

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

---

**Put aplikacije:**

U vodi za piće

Nebulizacijom

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u engleski

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Farmaceutski oblik:**

Oralna suspenzija

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI01AN01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski

portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

12/08/2009

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-2300

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/01/2019

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

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.

Označivanje

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