

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Kroz usta

Product details**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:**Kroz usta:****• Chicken**

- Meat and offal. 0 day

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

QI01AN01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [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 [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

17/01/1994

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Datum promjene statusa odobrenja:

15/07/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983860>