

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

tojótyúk

tenyészcside

broiler

Alkalmazás módja:

Oralis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Oralis alkalmazás:**

•

tojótyúk

- All relevant tissues. 0 day

-

tenyészcside

- All relevant tissues. 0 day

-

broiler

- All relevant tissues. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AN01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

France

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/01/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/0067423 0/1996

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

22/01/2011

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.