

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Heimilað

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, 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
- Eimeria maxima, strain MFP, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (hæna)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar í fóður

Til eimgjafar

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til inntöku:**

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í fóður:

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til eimgjafar:

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (hæna)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Lettland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðeins fáanlegt í lettneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

V/NRP/04/0003

Dagsetning á breytingu stöðu:

8/11/2004

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.