

PARACOX 8

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

PARACOX 8

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til eimgjafar

Til eimgjafar

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í English

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

200.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Aðeins í boði í English

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn:

- **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til eimgjafar:

- **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til eimgjafar:

- **Hænsn**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Spánn

Áletrun:

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Aðeins í boði í [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

31/10/2005

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ábyrgt yfirvald:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1660 ESP

Dagsetning leyfisbreytingar:

17/03/2016

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

Documents

Áletranir

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

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055084>