

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

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
- Water

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til eimgjafar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Til eimgjafar:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

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

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Svíþjóð

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðeins fáanlegt í [Swedish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

25/02/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Swedish Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

12039

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/02/1994

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

Skjöl

Fylgiseðill

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055127>