

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til eimgjafar

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til eimgjafar:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar

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

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

Fáanlegt í:

Finnland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðeins fáanlegt í [finnska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [Portuguese](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/05/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

13530

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/05/1995

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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