

PARACOX 8

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

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 (ungi)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í fóður

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:

Stungulyfsþykkni og leysir, dreifa

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

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Fáanlegt í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðeins fáanlegt í rúmenska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

6/01/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

140042

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/06/2024

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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