

Paracox 8 oral suspension

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Paracox 8 oral suspension

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 notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Staðbundið

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

•

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

•

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

Staðbundið:

•

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

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

QI01AN

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

10/08/1998

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

483a/91

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/08/2008

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0210/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki

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.