

# 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:**

Austurríki

---

**Fáanlegt í:**

Austurríki

---

**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 Ges.m.b.H.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

22/02/2000

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

8-20214

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

22/02/2000

---

**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](http://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.

Áletranir

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.