

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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:

Kjúklingur (eins dags gamall)

Hænsn

Hænsn (ungi)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í fóður

Til eimgjafar

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa fyrir mixtúru, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í fóður:

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar 0 days

Til eimgjafar:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Belgía

Fáanlegt í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

14/12/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V172541 BE-V541635

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/04/2024

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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