

# PARACOX-8 BG

Viðurkennt

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

## Product identification

### Heiti lyfs:

PARACOX-8 BG

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Hænsn (ungi)

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til eimgjafar

---

## Product details

### **Virkt efni / Styrkur:**

Aðeins í boði í [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Aðeins í boði í [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

### **Lyfjaform:**

Mixtúra, dreifa

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Til notkunar í drykkjarvatn:**

- Hænsn (ungi)

#### **Til eimgjafar:**

- Hænsn (ungi)
- 

### **ATC flokkun (dýralyf):**

QI01AN01

---

### **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

### **Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Búlgaría

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/08/2009

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

BFSA

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-2300

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

16/01/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>