

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in [English](#)

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:**Uso orale:**

- **Pollo (gallina ovaioia)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- **Pollo (pollo da riproduzione)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

- **Pollo (pollo da carne)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Disponibile solo in French

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/01/1996

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/0067423 0/1996

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

22/01/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041874>