

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Sostanza attiva:

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)

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso orale

Somministrazione con il mangime

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

200.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

1000.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 1.00 unit(s)

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Nebulizzazione:**

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso orale:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione con il mangime:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

•

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/11/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/NRP/04/0003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/11/2004

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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