

PARACOX 8 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

Autorizzato

- 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, strain CP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARACOX 8 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

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:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

200.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- 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:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/10/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1660 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/03/2016

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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