

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Autorizzato

- Water
- 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 vet. Suspension till oral suspension

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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 millilitro(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 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. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Nebulizzazione:

•

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

12039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/1994

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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