

Paracox-8 sospensione per sospensione per uso orale per polli

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Paracox-8 sospensione per sospensione per uso orale per polli

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](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. no withdrawal period Withdrawal period = zero days

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:

Paesi Bassi

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

Disponibile solo in Dutch

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 Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

17/06/1999

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autorità responsabile:

Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:

REG NL 3070

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/10/2024

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057314>