

Paracox 8 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

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 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

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 con il mangime
Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
1000.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
200.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
100.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Somministrazione con il mangime:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

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:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)

Disponibile solo in [Slovenian](#)

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:

31/12/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:NP/V/0252/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:31/12/2002

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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.