

PARACOX-8, Sospense pro perorální suspenzi

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARACOX-8, Sospense pro perorální suspenzi

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
Nebulizzazione

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

Disponibile solo in [English](#)
650.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
130.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
260.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
130.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
1300.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
650.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
130.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
650.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

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

•

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 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:

Repubblica Ceca

Disponibile in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 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:

5/12/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/1186/97-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/03/2008

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 (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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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