

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

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:

Pollo (gallina)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte

Nebulizzazione

Somministrazione mediante dispersione superficiale sugli alimenti

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

100.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

500.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

1000.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

100.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

100.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

200.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

500.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Disponibile solo in English

500.00 unit(s) / 1.00 unità / dose

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere/latte:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

Pollo (gallina)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione mediante dispersione superficiale sugli alimenti:

-

Pollo (gallina)

- 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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/11/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/11/2000

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