

PARACOX-8 BG

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 BG

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 (pulcino)

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere
Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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 orale

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:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Disponibile solo in [Bulgarian](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(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:

12/08/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2300

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/01/2019

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.