

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

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:

Uso orale

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

Disponibile solo in [English](#)

100.00 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](#)

1000.00 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](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso orale:**

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Norvegia

Disponibile in:

Norvegia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

Disponibile solo in [Norwegian](#)

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:

2/09/1996

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

MSD Animal Health UK Limited

Autorità responsabile:

Norwegian Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

0000-08234

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/10/2006

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.