

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Igaliotas

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

Product identification

Vaisto pavadinimas:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Višta dedeklė

Veislinis viščiukas

Broileris

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Pateikiama tik English

1.00 unit(s) / 1.00 Dose

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Withdrawal period by route of administration:

Vartoti per burną:

-

Višta dedeklė

- All relevant tissues. 0 d.

-

Veislinis viščiukas

- All relevant tissues. 0 d.

-

Broileris

- All relevant tissues. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AN01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/01/1996

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Atsakinga institucija:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Registracijos pažymėjimo numeris:

FR/V/0067423 0/1996

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/01/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklavimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041874>