

# Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

---

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

---

**Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Naminė višta

---

**Naudojimo būdas:**

Vartoti per burną

---

## Vaisto duomenys

**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Geriamoji suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:****Vartoti per burną:**

- 

**Naminė višta**

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Withdrawal period = zero days

---

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

QI01AN01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Galima įsigyti:**

Netherlands

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/06/1999

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 3070

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/10/2024

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

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