

Paracox 8 oral suspension

Registruotas

- 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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Paracox 8 oral suspension

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Pateikiama tik [Bulgarų](#) [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Graikų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Airių](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Lenkų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Slovėnų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 cells / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 cells / 0.00 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

- Kiaušinis. 0 d.

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:

-

Viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Kiaušinis. 0 d.

Topical:

-

Viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.
- Kiaušinis. 0 d.

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

QI01AN

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:

Germany

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija**Teisių tipas:**

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

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

Registruotojas:

Intervet Deutschland GmbH

Rinkodaros leidimo data:

10/08/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atsakinga institucija:

Paul-Ehrlich-Institut

Registracijos numeris:

483a/91

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/08/2008

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

DE/V/0210/001

Susijusios valstybės narės:

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

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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