

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](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

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:

Austria

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 Ges.m.b.H.

Rinkodaros leidimo data:

22/02/2000

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atsakinga institucija:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registracijos numeris:

8-20214

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/02/2000

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.

Ženklimas

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

Pakuotės lapelis

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