

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Apibarstyti ar apšlakstyti pašarą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Suspensija geriamajai suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Mitte kasutada munevatel lindudel.

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Mitte kasutada munevatel lindudel.

Apibarstyti ar apšlakstyti pašarą:

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. Mitte kasutada munevatel lindudel.

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 Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Estų

Pateikiama tik Estų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

5/12/2002

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1496

Registracijos statuso pasikeitimo data:

5/12/2002

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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