

Paracox-8, suspensija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

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, suspensija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

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:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Vaisto forma:

Geriamoji suspensija

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

-

Naminė višta

- Mėsa ir subproduktai. 0 p. Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

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 Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Kroatų

Pateikiama tik Kroatų

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. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Rinkodaros leidimo data:

10/01/2013

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Schering-Plough Limited

Atsakinga institucija:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registracijos numeris:

UP/I-322-05/17-01/309

Registracijos statuso pasikeitimo data:

27/12/2024

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.