

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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):

Vienadienis viščiukas

Naminė višta
Viščiukas

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą
Naudoti kaip aerozolį
Naudoti su geriamuoju vandeniu

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)
100.00 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:

Suspensija geriamajai suspensijai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Vienadienis viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d. 0 days

Naudoti kaip aerozolį:

•

Naminė višta

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

•

Viščiukas

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

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:

Belgium

Pakuotės aprašymas:

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](#)

Registruotojas:

Intervet International B.V.

Rinkodaros leidimo data:

14/12/1995

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atsakinga institucija:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registracijos numeris:

BE-V172541 BE-V541635

Registracijos statuso pasikeitimo data:

22/04/2024

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.

Pakuotės lapelis

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

Ženklėjimas

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