

Paracox-8, suspension for oral suspension for chickens

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Paracox-8, suspension for oral suspension for chickens

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](#)

650.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

130.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

260.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

130.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

1300.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

650.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

130.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

650.00 unit(s) / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

Suspensija geriamajai suspensijai

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:

Ireland

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 (Ireland) Limited

Rinkodaros leidimo data:

19/10/2007

Serijos išleidimo gamybos vietos:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Atsakinga institucija:

Health Products Regulatory Authority

Registracijos numeris:

VPA10996/245/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

19/10/2007

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.