

# Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Paracox-8 vet. suspensjon til mikstur, suspensjon til kylling

---

### **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](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Suspensija geriamajai suspensijai

---

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

- 

**Naminė višta**

- All relevant tissues. 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:**

Norway

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Norwegian](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet International B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

2/09/1996

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

MSD Animal Health UK Ltd

---

**Atsakinga institucija:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Registracijos numeris:**

0000-08234

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/10/2006

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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