

# PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Neregistruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

### **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

200.00 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:**

Geriamoji suspensija

---

### **Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

#### **Vartoti per burną:**

- 

#### **Naminė višta**

- 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:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

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

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

---

**Registruotojas:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/01/1994

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Atsakinga institucija:**

National Organization For Medicines

---

**Registracijos numeris:**

31896/93/18-01-1994/K-0085001

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

15/07/2021

---

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