

PARACOX-8 BG

Pilnvarots

- 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

Product identification

Zāļu nosaukums:

PARACOX-8 BG

Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Pieejams tikai [English](#)

Mērķa sugas:

Cālis (tikko izšķīlies cālis)

Lietošanas veids:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni

lietošanai ar izsmidzināšanu

Product details

Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai English

500.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

100.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

200.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

100.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

1000.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

500.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

100.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Pieejams tikai English

500.00 oocista(s) / 1.00 Dose

Zāļu forma:

Suspensija iekšķīgai lietošanai

Withdrawal period by route of administration:

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

- Cālis (tikko izšķīlies cālis)

lietošanai ar izsmidzināšanu:

- Cālis (tikko izšķīlies cālis)
-

Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:

QI01AN01

Piegādes juridiskais statuss:

Recepšu veterinārās zāles

Reģistrācijas statuss:

Derīga

Authorised in:

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Pieejams tikai [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Reģistrācijas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/08/2009

Sēriju izlaides ražošanas vietas:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Atbildīgā iestāde:

BFSA

Atļaujas numurs:

0022-2300

Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:

16/01/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zāļu apraksts

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>