

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Autorizzato

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

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#)
[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu orali:**

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AN01

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Netherlands

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Disponibbli biss fi [Olandiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet Nederland B.V.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

17/06/1999

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Awtorità responsabli:

Medicines Evaluation Board

Numru tal-awtorizzazzjoni:

REG NL 3070

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

17/10/2024

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.