

# Paracox 8 suspenszija za peroralno suspenszijo za piščance

Awtorizzat

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

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Paracox 8 suspenszija za peroralno suspenszijo za piščance

---

### 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](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

## Dettalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

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

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

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

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

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

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

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

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

---

**Forma farmaċewtika:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Irlandiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Olandiż](#) [Pollakk](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:**

**Użu ta' medicina mħallta ma' l-ikel:**

- 

### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

### **In drinking water use:**

- 

### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **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](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

### **Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

Disponibbli biss fi [Sloven](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

31/12/2002

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Awtorità responsabbli:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

NP/V/0252/001

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

31/12/2002

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Fuljett ta' tagħrif

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

Tikkettar

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