

## PARACOX-8 BG

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-medicina:

PARACOX-8 BG

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

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

**Metodu ta' amministrazzjoni:**

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](#)  
Użu għan-nebulizzazzjoni

---

## Dettalji tal-prodott

**Sustanza attiva / Qawwa:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmaċewtika:**

Suspensjoni orali

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [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](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#)

---

## 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](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

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

12/08/2009

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Awtorità responsabli:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

0022-2300

---

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

15/01/2019

---

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.