

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Autorisert

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

Product identification

Legemidlets navn:

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

høne

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i English
650.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
130.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
650.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
1300.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
130.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
260.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
130.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Tilgjengelig bare i English
650.00 Ukjent / 1.00 Ukjent

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

• **høne**

- Slakt. 0 dag

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI01AN01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

PL

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [Polish](#)

Tilgjengelig bare i [Polish](#)

Tilgjengelig bare i [Polish](#)

Tilgjengelig bare i [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Tilgjengelig bare i [English](#) [Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

7/02/2000

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

Documents

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.