

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

Autorisert

- 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

Legemidlets navn:

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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:

kylling

Administrering:

Bruk i drikkevann

Bruk i fôr

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

200.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

1000.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Bruk i drikkevann:

- kylling

Bruk i fôr:

- kylling

Coarse spray:

- kylling
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI01AN01

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
LT

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i Lithuanian
Tilgjengelig bare i Lithuanian

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:
3/09/2001

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
MSD Animal Health UK Limited
Laboratorios Intervet S.A.

Ansvarlig myndighet:
SFVS

Godkjenningsnummer:

LT/2/01/1331/001-002

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/09/2006

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100513>