

# Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Kip

**Toedieningsweg:**

Gebruik in drinkwater

Toediening door verneveling

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

---

**Wachtijd per toedieningsweg:****Gebruik in drinkwater:**

- 

**Kip**

- All relevant tissues. 0 day zero days

**Toediening door verneveling:**

-

**Kip**

- All relevant tissues. 0 day  
zero days

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AN01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slowakije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/11/2000

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Vergunningsnummer:**

97/143/00-S

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/11/2000

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.