

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

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:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

•

Kip

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = 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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

PETG flacons met een broombutyl stop en aluminium felscapsule. Kartonnen doos met 1 flacon vaccin van 4 ml (1000 doses).

PETG flacons met een broombutyl stop en aluminium felscapsule. Kartonnen doos met 1 flacon vaccin van 20 ml (5000 doses).

PET fles met een rubber stop en een aluminium felscapsule. Voor toediening via spray over de kippen wordt het vaccin geleverd samen met de juiste hoeveelheid verdunningsvloeistof (500 ml fles verdunningsvloeistof voor 5000 doses)

PET fles met een rubber stop en een aluminium felscapsule. Voor toediening via spray over de kippen wordt het vaccin geleverd samen met de juiste hoeveelheid verdunningsvloeistof (100 ml fles verdunningsvloeistof voor 1000 doses)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

17/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 3070

Datum toelatingswijziging:

17/10/2024

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents