

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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:

Toediening door verneveling

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

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

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:**Toediening door verneveling:**

-

Kip

- Not applicable. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Not applicable. 0 day

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:

Finland

Beschikbaar in:

Finland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

Alleen beschikbaar in [Fins](#)

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

18/05/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

Finnish Medicines Agency

Vergunningsnummer:

13530

Datum toelatingswijziging:

18/05/1995

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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