

PARACOX 8

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

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):

Kuikens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik
Gebruik in drinkwater
Toediening in het voer

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:

Concentraat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

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:

Roemenië

Beschikbaar in:

Roemenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

Alleen beschikbaar in Roemeense

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

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

6/01/2014

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Vergunningsnummer:

140042

Datum toelatingswijziging:

13/06/2024

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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