

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hennen

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

650.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

130.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

260.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

130.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

1300.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

650.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

130.00 unknown / 1.00 unknown

Alleen beschikbaar in [English](#)

650.00 unknown / 1.00 unknown

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:

Oraal gebruik:

-

Hennen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Polen

Package description:

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Alleen beschikbaar in [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/02/2000

Productielocaties partijvrijgifte:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

0988

Wijzigingsdatum status toelating:

7/02/2000

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

Documents

Etikettering

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062658>