

Paracox 8 suspenszija za peroralno suspenszijo za piščance

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 suspenszija za peroralno suspenszijo za piščance

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 in het voer

Gebruik in drinkwater

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:**Toediening in het voer:**

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Meat and offal. 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:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

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

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

31/12/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

NP/V/0252/001

Datum toelatingswijziging:

31/12/2002

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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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