

PARACOX-8 BG

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 BG

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:

Gebruik in drinkwater
Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in Engels
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

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:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Bulgaars

Alleen beschikbaar in Bulgaars

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 Italiaans Letlands Litouws Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

12/08/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2300

Datum toelatingswijziging:

15/01/2019

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.

Etikettering

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