

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Niet
gemachtigd

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

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:

Surrendered

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

Alleen beschikbaar in [Grieks](#)

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 Hellas A.E.

Handelsvergunningsdatum:

17/01/1994

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Datum toelatingswijziging:

15/07/2021

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