

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne

avlsskylling

broiler

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlsskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

broiler

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/01/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/0067423 0/1996

Status for endring av markedsføringstillatelse:

22/01/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.