

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8 vet. suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

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:

høne

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Bruk i fôr

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

200.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

1000.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 Oocyst(er) / 1.00 enhet(er)

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

høne

- Slakt. 0 dag

Bruk i fôr:

-

høne

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

høne

- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

høne

- Slakt. 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:

LV

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Latvisk

Bare tilgjengelig i Latvisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/11/2004

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/NRP/04/0003

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/11/2004

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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