

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Autorisert

- Water
- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

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](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 milliliter / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kylling

- Slakt. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Massebehandling ved nebulisering:

•

kylling

- Slakt. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SE

Tilgjengelig i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Bare tilgjengelig i svensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/02/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

12039

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/02/1994

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

Dokumenter

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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