

Paracox-8 Vet. suspension til oral administration

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8 Vet. suspension til oral administration

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](#)
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:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)
[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1000.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1000.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

500.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

100.00 enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/02/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

15619

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/02/1996

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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