

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

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:

kylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
200.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
100.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1000.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
500.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

kylling

- Slakt. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NL

Tilgjengelig i:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 3070

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/10/2024

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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