

# Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Autorisert

- 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 suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

### 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:**

Massebehandling ved nebulisering  
Bruk i drikkevann

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

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

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

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

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

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](#)  
500.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Suspensjon til mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:****Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**kylling**

- Ikke aktuelt. 0 dag

**Bruk i drikkevann:**

- 

**kylling**

- Ikke aktuelt. 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:**

FI

---

**Tilgjengelig i:**

FI

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

Bare tilgjengelig i [Finsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/05/1995

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Finnish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

13530

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

18/05/1995

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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