

PARACOX 8

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

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
Bruk i drikkevann
Bruk i fôr

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:

Konsentrat og væske til injeksjonsvæske, 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:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/01/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

140042

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2024

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.