

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox-8, zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

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:

høne

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
650.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
130.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
260.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
130.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
1300.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
650.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
130.00 ukjent / 1.00 ukjent

Bare tilgjengelig i Engelsk
650.00 ukjent / 1.00 ukjent

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Oral bruk:**

-

høne

- Slakt. 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:

PL

Tilgjengelig i:

PL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Bare tilgjengelig i [Polsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/02/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkjenningsnummer:

0988

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/02/2000

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

Dokumenter

Labelling

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.

Package Leaflet

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