

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Paracox 8 oral suspension

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:

Bruk i drikkevann
Bruk i drikkevann/melk
Topikal

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Bruk i drikkevann/melk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Topikal:

•

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/08/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

483a/91

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/08/2008

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0210/001

Gjeldende medlemsstater:

AT

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.