

PARACOX-8, Suspenze pro perorální suspenzi

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARACOX-8, Suspenze pro perorální suspenzi

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 fôr

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

650.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

130.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

260.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

130.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

1300.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

650.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

130.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i Engelsk

650.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i fôr:**

•

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/12/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/1186/97-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/03/2008

Rapporter om mistenkte bivirkninger: 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.

Labelling

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