

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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

Okulonasal bruk

Bruk på fôr

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1000.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

200.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 dose

Legemiddelform:

Suspensjon til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i drikkevann:**

-

kylling

- Slakt. 0 dag Mitte kasutada munevatel lindudel.

Okulonasal bruk:

•

kylling

- Slakt. 0 dag Mitte kasutada munevatel lindudel.

Bruk på fôr:

•

kylling

- Slakt. 0 dag Mitte kasutada munevatel lindudel.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Bare tilgjengelig i [Estisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

5/12/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

State Agency Of Medicines

Godkjenningsnummer:

1496

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2002

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.