

Paracox-8, suspensão para suspensão oral para aves

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, suspensão para suspensão oral para aves

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

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Massebehandling ved nebulisering

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](#)

1000.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 0.00 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

•

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

-

slaktekylling

- 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:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Bare tilgjengelig i Portugisisk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

MSD Animal Health Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/11/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

496/93 DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/12/2021

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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