

PARACOX-8 BG

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 BG

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

Massebehandling ved nebulisering

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:

Mikstur, suspensjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Bare tilgjengelig i Bulgarsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

12/08/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-2300

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/01/2019

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.

Package Leaflet

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

Labelling

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