

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1000.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
200.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
500.00 Oocyst(er) / 0.10 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Hellas A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/01/1994

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/07/2021

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