

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie doustne:**

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = zero days

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AN01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Netherlands

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Dostępne wyłącznie w niderlandzki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Nederland B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/06/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Organ odpowiedzialny:

Medicines Evaluation Board

Numer pozwolenia:

REG NL 3070

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/10/2024

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.