

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

Dopuszczony

- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paracox-8 vet suspensio oraalisuspensiota varten kanoille

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:

Nebulizacja

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

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

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

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

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](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Nebulizacja:**

-

Chicken

- Not applicable. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

•

Chicken

- Not applicable. 0 day

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:

Finland

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Dostępne wyłącznie w [fiński](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/05/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Organ odpowiedzialny:

Finnish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

13530

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/05/1995

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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