

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Paracox 8 oral suspension

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](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#)

islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

W wodzie do picia lub w mleku

Podanie miejscowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

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

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

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

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

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

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

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

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

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Podanie miejscowe:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AN

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:

Germany

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet Deutschland GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/08/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Organ odpowiedzialny:

Paul-Ehrlich-Institut

Numer pozwolenia:

483a/91

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/08/2008

Referencyjne państwo członkowskie:

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

Numer procedury:

DE/V/0210/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

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

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.