

PARACOX-8 BG

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 BG

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

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

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](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

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](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/08/2009

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-2300

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/01/2019

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.

oznakowanie opakowań

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