

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

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 w wodzie do picia

W paszy

Dostępne wyłącznie w hiszpański grecki angielski włoski portugalski

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 do sporządzania zawiesiny doustnej

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 litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

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 International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/09/2001

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/01/1331/001-002

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/09/2006

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.