

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Niedopuszczony do
obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie doustne:

-

Chicken

- Meat and offal. 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:

Surrendered

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 grecki

Dostępne wyłącznie w grecki

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 Hellas A.E.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/01/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Data zmiany statusu pozwolenia:

15/07/2021

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