

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

Icelandic Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em English

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

1000.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

200.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em English

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para suspensão oral

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 dia
zero days

Nebulização:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 dia zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslováquia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Disponível apenas em [Slovak](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

30/11/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/143/00-S

Data de alteração do estado de autorização:

30/11/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037974>