

PARACOX 8

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

PARACOX 8

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

Nebulização

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

200.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão para suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:**Administração na água de bebida:****. Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:**. Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:

• Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI01AN01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Disponível apenas em [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Base jurídica de autorização do produto:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1660 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

17/03/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Rotulagem

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

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055084>