

Paracox-8 suspensão para suspensão para uso oral para galinhas

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Paracox-8 suspensão para suspensão para uso oral para galinhas

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. no withdrawal period
Withdrawal period = 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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Nederland B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/06/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 3070

Data da alteração do estado de autorização:

17/10/2024

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.