

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Paracox 8 oral suspension

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](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Norwegian

Via de administração:

Administração na água de bebida

Alimento medicamentoso líquido

Tópico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

500.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 células / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 células / 0.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Alimento medicamentoso líquido:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Tópico:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

10/08/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

483a/91

Data da alteração do estado de autorização:

24/08/2008

Estado-Membro de referência:

Alemanha

Número de procedimento:

DE/V/0210/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.