

Paracox 8 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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 veterinário:

Paracox 8 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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:

Alimento medicamentoso sólido

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

200.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso sólido:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Eslovénia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [eslovénio](#)

Disponível apenas em [eslovénio](#)

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 International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

31/12/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Número da autorização:

NP/V/0252/001

Data da alteração do estado de autorização:

31/12/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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.

Rotulagem

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