

# 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](#)

### **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](http://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.