

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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:

Administração na água de bebida

Via oculonasal

Dispersão superficial no alimento

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
1000.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
200.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Disponível apenas em inglês
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Forma farmacêutica:

Suspensão para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Administração na água de bebida:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Via ocular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Dispersão superficial no alimento:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em estónio

Disponível apenas em estónio

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/12/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1496

Data da alteração do estado de autorização:

5/12/2002

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.