

Paracox-8, suspenzija za oralnu suspenziju za kokoši (piliće)

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 oralnu suspenziju za kokoši (piliće)

Substância ativa:

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

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

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. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data de autorização de introdução no mercado:

10/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Schering-Plough Limited

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/17-01/309

Data da alteração do estado de autorização:

7/08/2025

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.