

PARACOX-8 BG

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 BG

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

Nebulização

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 oral

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [búlgaro](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2300

Data da alteração do estado de autorização:

15/01/2019

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). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

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

Labelling

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