

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Autorizat

- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

Găină (găină ouătoare)

- All relevant tissues. 0 zi

-

Găină (pentru reproducție)

- All relevant tissues. 0 zi

•

Găină (broiler)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AN01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

France

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Franceză

Disponibile numai în Franceză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet

Data autorizației de comercializare:

22/01/1996

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0067423 0/1996

Data modificării statusului autorizației:

22/01/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.