

PARACOX 8 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARACOX 8 SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

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

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
500.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
100.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
500.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
1000.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
100.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
200.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
100.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
500.00 Organisms / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare în apa de băut:**

•

Găină

- Carne și organe. 0 zi

-:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

-:

-

Găină

- Carne și organe. 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](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

31/10/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1660 ESP

Data modificării statusului autorizației:

17/03/2016

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

Documente

Etichetarea

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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