

# Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Autorizat

- Water
- 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 vet. Suspension till oral suspension

### 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](#)

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  
1.00 mililitru(i) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
500.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
200.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
100.00 oocyst(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
500.00 oocyst(s) / 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. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

-:

•

### **Găină**

- Carne și organe. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

---

### **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:**

Sweden

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

Disponibile numai în [Suedeză](#)

---

## 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 International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

25/02/1994

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numărul autorizației:**

12039

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/02/1994

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

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.

Etichetarea

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