

Paracox-8 Vet. suspension til oral administration

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Paracox-8 Vet. suspension til oral administration

Paracox-8 Vet. suspension til oral administration

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Păsări de curte

Calea de administrare:

Administrare orală

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

100.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

200.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

500.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

500.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1000.00 unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

500.00 unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:**Administrare orală:**

- Păsări de curte

-:

- Păsări de curte
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AN01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Danish](#)

Disponibile numai în [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/02/1996

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

15619

Data modificării statusului autorizației:

6/02/1996

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055755>