

# Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

### 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 (pui de o zi)

Găină

Găină (pui de găină)

---

**Calea de administrare:**

-

-

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză

200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie pentru suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

- 

**Găină (pui de o zi)**

- Carne și organe. 0 zi  
0 days

-:

•

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare în apa de băut:**

•

**Găină (pui de 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](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Belgium

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

14/12/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

MSD Animal Health UK Limited

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numărul autorizației:**

BE-V172541 BE-V541635

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/04/2024

---

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

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.