

## PARACOX-8 BG

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 BG

### 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 găină)

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

---

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

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 orală

---

### **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](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

12/08/2009

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numărul autorizației:**

0022-2300

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/01/2019

---

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.