

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Neautorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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:

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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
500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 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 orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare orală:

-

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:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

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](#) [Portugheză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Hellas A.E.

Data autorizației de comercializare:

17/01/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Data modificării statusului autorizației:

15/07/2021

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