

PARACOX 8

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

PARACOX 8

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#)
[Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)

Švédsky Islandsky Norwegian

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podanie v pitnej vode

Použitie zamiešaním do potravy

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v English

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Koncentrát a vehikulum na injekčnú suspenziu

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v Česky Estónsky English Francúzsky Taliansky Lotyšský Litovsky

Portugalsky Rumunsky Slovinsky Fínsky Švédsky Islandsky Norwegian

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rumunsko

Dostupné v:

Rumunsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Dostupné len v [Rumunsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

6/01/2014

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zodpovedný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Číslo registrácie:

140042

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/06/2024

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.