

Paracox 8 oral suspension

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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Paracox 8 oral suspension

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](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Podanie v pitnej vode/mlieku

Topický

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Topický:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QI01AN

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Registrovaný v/vo:Nemecko

Dostupné v:Nemecko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Deutschland GmbH

Dátum registrácie lieku:

10/08/1998

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

483a/91

Dátum zmeny stavu registrácie:

24/08/2008

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0210/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko

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.