

Paracox 8 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie zamiešaním do potravy

Podanie v pitnej vode

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Suspensia na perorálnu suspenziu

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie zamiešaním do potravy:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

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:

Slovinsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

31/12/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MSD Animal Health UK Limited
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Zodpovedný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Číslo registrácie:

NP/V/0252/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/12/2002

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. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.