

Paracox-8, suspenzija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

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

Product identification

Názov lieku:

Paracox-8, suspenzija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

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 [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Croatian](#)

Dostupné len v [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Marketing authorisation date:

10/01/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Schering-Plough Limited

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/17-01/309

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/12/2024

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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