

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

Na voljo samo v Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek English French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Swedish Icelandic Norwegian

brojler

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English
1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Na voljo samo v English
1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Farmacevtska oblika:

Peroralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:**Peroralna uporaba:**

- **Chicken (layer hen)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- All relevant tissues. 0 day

- **brojler**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AN01

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/01/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Pristojni organ:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Številka dovoljenja :

FR/V/0067423 0/1996

Datum spremembe statusa dovoljenja:

22/01/2011

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041874>