

# Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Ima dovoljenje  
za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

---

### Učinkovina:

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pot uporabe:**

Peroralna uporaba

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutska oblika:**

Peroralna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:****Peroralna uporaba:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Withdrawal period = zero days

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

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

---

**Na voljo v:**

Netherlands

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Dutch](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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 Nederland B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

17/06/1999

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Pristojni organ:**

Medicines Evaluation Board

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

REG NL 3070

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

17/10/2024

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

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