

Paracox 8 oral suspension

Ima dovoljenje za promet

- 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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Paracox 8 oral suspension

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](#)

Ciljne živalske vrste:

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje v vodo za pitje/mleko

Topikalno

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Topikalno:

•

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

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

QI01AN

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:

Germany

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Deutschland GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/08/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

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

Pristojni organ:

Paul-Ehrlich-Institut

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

483a/91

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

24/08/2008

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

DE/V/0210/001

Zadevne države članice:

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

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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