

# 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](#)

### 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:**

Austria

---

**Opis ovojnine zdravila:**

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 Ges.m.b.H.

---

### **Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

22/02/2000

---

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

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

---

### **Pristojni organ:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

8-20214

---

### **Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

22/02/2000

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Označevanje

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

Navodilo za uporabo

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