

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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, strain CP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, strain HP, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Paracox-8 vet., suukaudse suspensiooni suspensioon kanadele

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

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje
Okulonazalno dajanje
S posipanjem po krmi

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
1000.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
200.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
100.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Na voljo samo v [English](#)
500.00 oocyst(s) / 1.00 dose

Farmaceutska oblika:

Suspenzija za peroralno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje v vodo za pitje:**

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

Okulonazalno dajanje:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

S posipanjem po krmi:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day
Mitte kasutada munevatel lindudel.

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Estonian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

5/12/2002

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Pristojni organ:

State Agency Of Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

1496

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/12/2002

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.