

Paracox-8 vakcina A.U.V.

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Paracox-8 vakcina A.U.V.

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/mleko

Dajanje z razprševanjem

S posipanjem po krmi

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

1000.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

100.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

200.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Na voljo samo v English

500.00 unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutska oblika:

Peroralna suspenzija

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje/mleko:

•

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

S posipanjem po krmi:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

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:

Hungary

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Hungarian](#)

Na voljo samo v [Hungarian](#)

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 International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

13/11/2000

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Pristojni organ:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

13/11/2000

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