

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Paracox-8 suspenzia na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

Karenstid per administreringsväg:**Användning i dricksvatten:**

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

30/11/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsseter:

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/143/00-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/11/2000

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.