

Paracox-8 vet. Suspension till oral suspension

Godkänd

- Water
- 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 vet. Suspension till oral suspension

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](#)

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
1.00 millilitre(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

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

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. no withdrawal period

Ej till fjäderfä som producerar ägg för human konsumtion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Spädningsvätska, 500 ml, i plastflaska

Spädningsvätska, 100 ml, i plastflaska

Flaska, 4 ml (1000 doser)

Flaska, 20 ml (5000 doser)

Plastpåse, 1000 doser

Plastpåse, 5000 doser

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

25/02/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

12039

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/02/1994

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

Dokumenter

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext