

PARACOX 8

Auktoriserad

- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

PARACOX 8

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns (kyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Användning i dricksvatten

Användning i foder

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Koncentrat och vätska till injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Tamhöns (kyckling)

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (kyckling)

Användning i foder:

-

Tamhöns (kyckling)

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Rumänien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på Romanian

Finns tillgänglig endast på Romanian

Finns tillgänglig endast på Romanian

Finns tillgänglig endast på Romanian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på English

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

6/01/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

140042

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/06/2024

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059942>