

Paracox 8 oral suspension

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Paracox 8 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](#)

Djurslag:

Tamhöns (kyckling)

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten
Användning i dricksvatten/mjök
Topikal

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Användning i dricksvatten/mjök:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Topikal:

•

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike

Tillgänglig i:

Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Ges.m.b.H.

Godkännandedatum:

22/02/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

8-20214

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/02/2000

Referensmedlemsstat:

Tyskland

Procedurnummer:

DE/V/0210/001

Berörda medlemsstater:

Österrike

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

Dokumenter

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Bipacksedel

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