

Paracox 8 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

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 suspensija za peroralno suspensijo za piščance

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 foder

Användning i dricksvatten

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 foder:**

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovenien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovenska

Finns tillgänglig endast på slovenska

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:

31/12/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

NP/V/0252/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/12/2002

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.

Bipacksedel

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.