

PARACOX-8, Suspenze pro perorální suspenzi

Godkänd

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PARACOX-8, Suspenze pro perorální suspenzi

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

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

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

Finns tillgänglig endast på engelska
1300.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

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

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

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

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

Karenstid per administreringsväg:**Användning i foder:**

•

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

Finns tillgänglig endast på tjeckiska

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:

5/12/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/1186/97-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

8/03/2008

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.