

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

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 (daggammal kyckling)

Tamhöns

Tamhöns (kyckling)

Administreringsväg:

Användning i foder

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i foder:

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn 0 days

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Tillgänglig i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

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](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

14/12/1995

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V172541 BE-V541635

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/04/2024

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.