

PARACOX-8 BG

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 BG

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
Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

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

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

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

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

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

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

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

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

Läkemedelsform:

Oral suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

12/08/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkännandenummer:

0022-2300

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/01/2019

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.