

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

Auktoriserad

- 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

Product identification

Läkemedlets namn:

Paracox-8 vet., suspensija geriamajai suspensijai ruošti vištoms

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Användning i foder

Finns tillgänglig endast på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Suspension till oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Användning i dricksvatten:

- Tamhöns

Användning i foder:

- Tamhöns

Coarse spray:

- Tamhöns
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Litauen

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/09/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

MSD Animal Health UK Limited

Laboratorios Intervet S.A.

Ansvarig myndighet:

SFVS

Godkännandenummer:

LT/2/01/1331/001-002

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/09/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100513>