

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizovaný

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Carminic acid
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Paracox-5 Suspension pour suspension buvable

Paracox-5 Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře (brojleři)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
0.10 millilitre(s) / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
100.00 Organisms / 1.00 Dose

K dispozici pouze v [English](#)
200.00 Organisms / 1.00 Dose

Léková forma:

Perorální suspenze

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Kuře (brojleři)**

- All relevant tissues. 0 day

- **Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/04/2000

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V211321 BE-V541635

Datum změny stavu registrace:

3/04/2000

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0351/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko

Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Švédsko K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033425>