

# PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Registrováno

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

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře (brojleři)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Perorální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Perorální suspenze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Perorální podání:

- 

##### Kuře (brojleři)

- All relevant tissues. 0 day

- 

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

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AN01

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

**Registrováno v:**

Dánsko

---

**Dostupné v:**

Dánsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Intervet International B.V.

---

**Datum registrace:**

28/03/2000

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Příslušný orgán:**

Danish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

31249

---

**Datum změny stavu registrace:**

28/03/2000

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0351/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné 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

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o neželoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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