

# 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:**

Řecko

---

**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 Hellas M.A.E.

---

**Datum registrace:**

27/06/1999

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Příslušný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Registrační číslo:**

69553/22-11-2005/K-0136701

---

**Datum změny stavu registrace:**

15/07/2021

---

**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 nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

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