

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Autorisiert

- Water for injection
- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Legehenne

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Verfügbar nur in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Legehenne**

- Alle Zielgewebe. 0 day

- **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day

- **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/01/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/0067423 0/1996

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/01/2011

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041874>