

# Paracox-8 Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Paracox-8 Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Verfügbar nur in spanisch dänisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch rumänisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Huhn

Küken

---

**Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Futter

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**zum Eingeben über das Futter:**

- 

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

- Fleisch und Innereien. 0 Tag 0 days

**zum Vernebeln:**

- 

**Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Küken**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AN01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

14/12/1995

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V172541 BE-V541635

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

22/04/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/11/2025

[Herunterladen](#)