

# PARACOX-8 BG

Autorisiert

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

## Product identification

### **Name des Arzneimittels:**

PARACOX-8 BG

---

### **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](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Küken

---

### **Art der Anwendung:**

zum Eingeben über das Trinkwasser

zum Vernebeln

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Suspension zum Einnehmen

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- Küken

#### **zum Vernebeln:**

- Küken
- 

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

QI01AN01

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Bulgarien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

Verfügbar nur in [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

13/08/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

BFSA

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2300

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/01/2019

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093966>