

# PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Nicht autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### 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:

Huhn

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

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

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 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 zum Einnehmen

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **zum Einnehmen:**

- 

#### **Huhn**

- 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:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Zulassungsdatum:**

17/01/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

31896/93/18-01-1994/K-0085001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/2021

---

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