

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5, πόσιμο εναιώρημα για ορνίθια

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#)
[litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Chicken (one day-old chick)

- Alle Zielgewebe. 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:

Zypern

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

27/06/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00110V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/02/2005

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0351/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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