

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisiert

- 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 zawiesina do sporządzania zawiesiny doustnej dla kur

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration: 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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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 International B.V.

Marketing authorisation date:

17/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1703

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2006

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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.

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033453>