

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisiert

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Carminic acid
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox - 5 suspensia na orálnu suspenziu pre kurčatá

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](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

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

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

0.10 millilitre(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)

200.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

- **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 day

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

- Alle Zielgewebe. 0 day

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

QI01AN01

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowakei

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:

9/06/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/017/06-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/07/2022

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033455>