

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 POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Wirkstoff:

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

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

Zulassungsdatum:

28/03/2000

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/4158123 4/2000

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/03/2010

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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