

# Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliće)

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliće)

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο ελαιώρημα

---

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

#### Από στόματος χρήση:

- 

#### Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Cjerpivo se ne primjenjuje nesilicama.

---

### Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AN01

---

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

---

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά

Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

9/01/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Αριθμός έγκρισης:**

UP/I-322-05/17-01/313

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

14/05/2026

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.