

Paracox-8, suspensija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Paracox-8, suspensija za oralnu suspensiju za kokoši (piliće)

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
100.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
500.00 Oocisto(s) / 0.10 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día
Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

10/01/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Schering-Plough Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/17-01/309

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/05/2026

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.