

# Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Paracox-8 Suspensie voor suspensie voor oraal gebruik

### **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:**

pollitos de 1 día

Pollos  
Pollitos

---

**Vía de administración:**

Administración en el alimento  
Nebulización  
Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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

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

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

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](#)  
100.00 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 para preparación de suspensión oral

---

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

**Administración en el alimento:**

- 

**pollitos de 1 día**

- Meat and offal. 0 Día  
0 days

**Nebulización:**

•

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

•

**Pollitos**

- Meat and offal. 0 Día

---

**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:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## 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.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/12/1995

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

MSD Animal Health UK Ltd

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V172541 BE-V541635

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/04/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Prospecto

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

## Etiquetado

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