

## PARACOX-8 BG

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 BG

---

### **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

---

### **Vía de administración:**

Administración en agua de bebida  
Nebulización

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión oral

---

### 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:

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

12/08/2009

---

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

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2300

---

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

15/01/2019

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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