

## PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

No autorizado

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

**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  
200.00 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 oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### **Pollos**

- 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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Grecia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/01/1994

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autoridad responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Número de autorización:**

31896/93/18-01-1994/K-0085001

---

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

15/07/2021

---

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