

# PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

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

## Product identification

### Nombre del medicamento:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 vet. suspensio oraalisuspensiota varten

### 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](#)

### Especies de destino:

Pollos de engorde

pollitos de 1 día

### Vía de administración:

Vía oral

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

0.10 Mililitro(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1000.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Organismos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Organismos / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión oral

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Vía oral:

- **Pollos de engorde**

- All relevant tissues. 0 Día

- **pollitos de 1 día**

- All relevant tissues. 0 Día

---

### Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AN01

---

### Régimen jurídico de dispensación:

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

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

**Authorised in:**

Finlandia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

9/05/2000

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autoridad responsable:**

Finnish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

15170

---

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

9/05/2000

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0351/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia  
Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo  
Países Bajos Noruega Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia España Suecia  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033446>