

# PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

---

### **Principio activo:**

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

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
1000.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
200.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
500.00 Organismos / 0.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Suspensión oral

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oral:

- 

#### Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

- 

#### pollitos de 1 día

- All relevant tissues. 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:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/04/2003

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

MR/V/0251/001

---

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

16/04/2003

---

**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 Lithuanian Portuguese Swedish  
Icelandic Norwegian

---

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.

Combined File of all Documents

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