

# Paracox 8 oral suspension

Autorisé

- 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, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Paracox 8 oral suspension

Paracox 8, Suspension zur Herstellung einer oralen Suspension für Hühner

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Poulet (poussin)

---

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson  
Administration dans l'eau de boisson/ le lait  
Topique

---

## Informations sur le produit

### **Substance active / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1000.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
200.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
100.00 cells / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais  
500.00 cells / 0.00 millilitre(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

### **Temps d'attente par voie d'administration:**

#### **Administration dans l'eau de boisson:**

•

#### **Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day
- Egg. 0 day

### **Administration dans l'eau de boisson/ le lait:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

**Topique:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AN

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

22/02/2000

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorité responsable:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

8-20214

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

22/02/2000

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0210/001

---

**États membres concernés:**

Autriche

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062339>