

Paracox-5, suspensija za oralnu suspensiju, za kokoši (piliće)

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracox-5, suspensija za oralnu suspensiju, za kokoši (piliće)

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

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

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

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

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

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- Viande et abats. 0 day Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

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

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/01/2013

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/17-01/313

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/05/2026

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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