

Paracox-8 Suspension pour suspension buvable

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Paracox-8 Suspension pour suspension buvable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poussin de 1 jour)

Poulet

Poulet (poussin)

Voie d'administration:

Administration dans l'alimentation

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension pour suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'alimentation:

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Viande et abats. 0 day 0 days

Administration par nébulisation:

•

Poulet

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

14/12/1995

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

MSD Animal Health UK Limited

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V172541 BE-V541635

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/04/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 27/11/2025

[Télécharger](#)