

# Paracox-8, suspension per suspension orale per polli

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Paracox-8, suspension per suspension orale per polli

---

### 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

---

**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

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 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)

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

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension pour suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie orale:**

- 

**Poulet**

- 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:**

Italie

---

**Disponible en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## 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:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

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

14/10/1991

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

31/12/2007

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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