

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

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) / 0.10 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)

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 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 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Greek](#)

Disponible uniquement en [Greek](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Hellas A.E.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/01/1994

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/07/2021

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