

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 vet. suspensio oraalisuspensiota varten

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 (poulet de chair)

Poulet (poussin de 1 jour)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Tous les tissus éligibles. 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:

Finlande

Disponible en:

Finlande

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:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/05/2000

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

Finnish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

15170

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/05/2000

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0351/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande Allemagne
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Norvège Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements 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 (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.