

# 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

### 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:

Luxembourg

---

**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:**

3/04/2000

---

**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 And Social Security

---

**Numéro de l'autorisation:**

V 817/00/06/0658

---

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

3/04/2000

---

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