

# 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:**

Slovénie

---

**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:**

16/04/2003

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

MR/V/0251/001

---

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

16/04/2003

---

**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)

## 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.

### Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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