

PARACOX-5 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES

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 POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES
PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Substance active:

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 active / 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:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 5 flacons de suspension de 4 mL (1000 doses)

Boîte de 1 flacon de solvant de 500 mL

Boîte de 1 flacon de solvant de 100 mL

Boîte de 5 flacons de suspension de 20 mL (5000 doses)

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/03/2000

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/4158123 4/2000

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/03/2010

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Fichier combinant tous les documents

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033442>