

Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliće)

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliće)

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AN01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Hrvatska

Opis paketa:

Plastične bočice od polietilen teraftalata s 4 mL (1000 doza) cjepiva.
Plastične bočice od polietilen teraftalata s 20 mL (5000 doza) cjepiva.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/01/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/17-01/313

Datum promjene statusa odobrenja:

14/05/2026

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka