

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

Engedélyezett

- 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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

csirke

### **Alkalmazás módja:**

Oralis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Belsőleges szuszpenzió

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Oralis alkalmazás:

- 

#### csirke

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

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AN01

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

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

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

9/01/2013

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Intervet International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Engedély száma:**

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

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

14/05/2026

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.