

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Mixtúra, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til inntöku:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- All relevant tissues. 0 dagar

-

Kjúklingur (eins dags gamall)

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Fáanlegt í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/10/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

05-3720

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/02/2010

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0351/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland
Noregur Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.