

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Viðurkennt

- 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

Paracox-5, suspensão para suspensão oral para aves

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Kjúklingur (eins dags gamall)

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

650/99 DGV

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/07/2022

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033454>