

# 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](#)

### 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:**

Frakkland

---

**Fáanlegt í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Intervet

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

28/03/2000

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/4158123 4/2000

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/03/2010

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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