

## PARACOX 8

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

PARACOX 8

---

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

Somministrazione in acqua da bere

Somministrazione con il mangime

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Concentrato e solvente per sospensione iniettabile

---

### **Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

### **Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

### **Autorizzato in:**

Romania

---

**Disponibile in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

Disponibile solo in [Romanian](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

6/01/2014

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

140042

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/06/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.