

PARACOX 5

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARACOX 5

Sostanza attiva:

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](#)

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](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato e solvente per soluzione 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:

29/08/2011

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:

160397

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/02/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.