

# PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizzato

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

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

### Principio attivo:

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:

polli

---

### Via di somministrazione:

Uso orale

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione orale

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso orale:**

- **polli**

- carne e visceri. 0 giorno

---

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

QI01AN01

---

### **Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

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

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Grecia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponibile solo in English

---

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

Intervet Hellas A.E.

---

**Marketing authorisation date:**

17/01/1994

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

31896/93/18-01-1994/K-0085001

---

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

15/07/2021

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983860>