

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5, Suspension zur Herstellung einer oralen Suspension für Hühner

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 (pollo da carne)

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

500.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

1000.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

100.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

200.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English

500.00 Organisms / 0.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Pollo (pollo da carne)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Pollo (pulcino di un giorno)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

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:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Ges.m.b.H.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/2000

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-20215

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/02/2000

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0351/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia Germania
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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