

# 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

---

### **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:**

Danimarca

---

**Disponibile in:**

Danimarca

---

**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 International B.V.

---

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

28/03/2000

---

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

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

31249

---

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

28/03/2000

---

**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](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.