

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:

Slovacchia

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:

9/06/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/017/06-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/06/2006

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

File combinato di tutti i documenti

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