

Paracox-5, suspension for oral suspension for chickens

Autorisert

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Carminic acid
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live

Product identification

Legemidlets navn:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5, suspension for oral suspension for chickens

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

broiler

kylling (en dag gammel kylling)

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
500.00 Organismer / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)
0.10 milliliter / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)
500.00 Organismer / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)
1000.00 Organismer / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)
100.00 Organismer / 1.00 Dose

Tilgjengelig bare i [English](#)
200.00 Organismer / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- **broiler**

- Alt relevant vev. 0 dag

- **kylling (en dag gammel kylling)**

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Irland

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

23/07/2010

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/215/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

23/07/2010

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0351/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL NO PL
PT SI SI ES SE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033449>