

# 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 suspensie voor orale suspensie voor kippen

---

### **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:

NL

---

**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 Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

28/06/1999

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

Medicines Evaluation Board

---

**Godkjenningsnummer:**

REG NL 9687

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

21/06/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033452>