

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Geautoriseerd

- Water for injection
- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain CP, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

PARACOX-8 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULETS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

1.00 millilitre(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Alleen beschikbaar in English

1.00 unit(s) / 1.00 unit(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

- Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

- **Fokkippen**

- All relevant tissues. 0 day

- **Vleeskuikens**

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Frankrijk

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Marketing authorisation date:

22/01/1996

Productielocaties partijvrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Toelatingsnummer:

FR/V/0067423 0/1996

Wijzigingsdatum status toelating:

22/01/2011

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041874>