

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Deens](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Roemeense Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Oraal gebruik:

-

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Cyprus

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

27/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Vergunningsnummer:

CY00110V

Datum toelatingswijziging:

16/02/2005

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0351/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Noorwegen Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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