

Paracox-5 suspensie voor orale suspensie voor kippen

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

Paracox-5 suspensie voor orale suspensie voor kippen

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:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

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 Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

28/06/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 9687

Datum toelatingswijziging:

21/06/2022

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