

# 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:**

Slovenië

---

**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:**

16/04/2003

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0251/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

16/04/2003

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

## Etikettering

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

## Combined File of all Documents

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