

# Paracox 8 oral suspension

Autorisert

- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria praecox, strain HP, Live
- Eimeria necatrix, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria brunetti, strain HP, Live
- Eimeria acervulina, Live

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

Paracox 8 oral suspension

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### Målarter:

kylling

---

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann  
Bruk i drikkevann/melk  
Topikal

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
1000.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
200.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
200.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 celler / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
500.00 celler / 0.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Bruk i drikkevann:**

- 

#### **kylling**

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

#### **Bruk i drikkevann/melk:**

-

**kylling**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

**Topikal:**

- 

**kylling**

- Slakt. 0 dag
- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**QI01AN

---

**Juridisk status for forsyning:**Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**Gyldig

---

**Autorisert i:**AT

---

**Tilgjengelig i:**AT

---

**Pakningsbeskrivelse:**Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

22/02/2000

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

MSD Animal Health UK Ltd

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Godkjenningsnummer:**

8-20214

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

22/02/2000

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0210/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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

### Package Leaflet

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