

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling

kylling (en dag gammel kylling)

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

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

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

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

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

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

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

kylling (en dag gammel kylling)

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

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:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Hellas M.A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/06/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

69553/22-11-2005/K-0136701

Status for endring av markedsføringstillatelse:

15/07/2021

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0351/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU NL NO PL
PT SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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