

# 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

Paracox-5 suspensija iekšķīgi lietojamas suspensijas pagatavošanai vistām

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

### Målarter:

broiler

kylling (en dag gammel kylling)

### Administrasjonsvei:

Oral bruk

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 Organismer / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

1000.00 Organismer / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

100.00 Organismer / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

200.00 Organismer / 0.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 Organismer / 0.00 milliliter

---

### Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

---

### Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

#### Oral bruk:

- 

#### broiler

- 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:**

LV

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Intervet International B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/05/2006

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/MRP/06/1674

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

31/05/2006

---

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

## Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033451>