

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:

SE

Tilgjengelig i:

SE

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 International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/04/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

15967

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/04/2000

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

Package Leaflet

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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