

# 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:**

---

**Tilgjengelig i:**

---

**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:**

28/06/1999

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Ansvarlig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkjenningsnummer:**

Vm 06376/3033

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

27/06/2024

---

**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

Combined File of all Documents

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