

# Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

Autorizado

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

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Paracox-8 suspensie voor suspensie voor oraal gebruik voor kippen

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. no withdrawal period      Withdrawal period = zero days

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Disponibilidade:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês francês italiano letão Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/06/1999

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 3070

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

17/10/2024

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.