

# PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via oral

---

**Product details****Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.10 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Withdrawal period by route of administration:****Via oral:****• Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Greek](#)

Disponível apenas em [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet Hellas A.E.

---

**Marketing authorisation date:**

17/01/1994

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

31896/93/18-01-1994/K-0085001

---

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

15/07/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983860>