

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

- Eimeria acervulina, strain HP, Live
- Carminic acid
- Eimeria maxima, strain CP, Live
- Eimeria tenella, strain HP, Live
- Eimeria mitis, strain HP, Live
- Eimeria maxima, strain MFP, Live

Product identification

Nome do medicamento:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 Vet. suspension til oral administration

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](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
0.10 mililitro(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)
200.00 Organisms / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- **Chicken (broiler)**

- All relevant tissues. 0 dia

- **Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 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:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/03/2000

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

31249

Data de alteração do estado de autorização:

28/03/2000

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0351/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha
Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033444>