

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

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](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1000.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

100.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

200.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

500.00 Organisms / 0.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão oral

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

-

Chicken (broiler)

- All relevant tissues. 0 dia

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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 Hellas M.A.E.

Data de autorização de introdução no mercado:

27/06/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

69553/22-11-2005/K-0136701

Data da alteração do estado de autorização:

15/07/2021

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 Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet