

PARACOX 5

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

PARACOX 5

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Calea de administrare:

Administrare orală

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
1000.00 oocyst(s) / 0.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
100.00 oocyst(s) / 0.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
200.00 oocyst(s) / 0.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză
500.00 oocyst(s) / 0.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat și solvent pentru soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AN01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon solvent (pentru 1000 doze) x 500 ml

Flacon solvent (pentru 1000 doze) x 100 ml

Cutie carton x 5 flacoane x 5000 doze (20 ml)

Cutie carton x 5 flacoane x 1000 doze (4 ml)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

29/08/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

160397

Data modificării statusului autorizației:

18/02/2024

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului