

Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliče)

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Paracox-5, suspenzija za oralnu suspenziju, za kokoši (piliče)

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovský](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 0.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day Cjepivo se ne primjenjuje nesilicama.

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Chorvátsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Dostupné len v [Chorvátsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)

[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Dátum registrácie lieku:

9/01/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Číslo registrácie:

UP/I-322-05/17-01/313

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/05/2026

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.