

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Oprávněný

- 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

Product identification

Názov lieku:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5 suspensie voor orale suspensie voor kippen

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

Dostupné len v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Chicken (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (one day-old chick)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Holandsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

28/06/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

MERCK SHARP & DOHME ANIMAL HEALTH, S.L.

MSD Animal Health UK Ltd

Zodpovedný orgán:

Medicines Evaluation Board

Číslo registrácie:

REG NL 9687

Dátum zmeny stavu registrácie:

21/06/2022

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0351/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Nórsko
Poľsko Portugalsko Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033452>