

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

PARACOX ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
200.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
1000.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
500.00 oocyst(s) / 0.10 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

• Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Grekland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Finns tillgänglig endast på [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Hellas A.E.

Marketing authorisation date:

17/01/1994

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

31896/93/18-01-1994/K-0085001

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/07/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983860>