

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (daggammal kyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
1000.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
100.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
200.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
500.00 Organisms / 0.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Tamhöns (daggammal kyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Cypern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

27/06/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkännandenummer:

CY00110V

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/02/2005

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0351/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland Tyskland
Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna
Norge Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.