

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Auktoriserad

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

Product identification

Läkemedlets namn:

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Paracox-5, suspensão para suspensão oral para aves

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](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (daggammal kyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English
0.10 millilitre(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English
1000.00 Organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på English
200.00 Organisms / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- **Tamhöns (slaktskyckling)**
 - All relevant tissues. 0 dygn
 - **Tamhöns (daggammal kyckling)**
 - All relevant tissues. 0 dygn
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Portugal

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

22/03/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandennummer:

650/99 DGV

Datum för ändring av godkännandestatus:

4/07/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

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)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033454>