

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

Paracox 5 suspenzija za peroralno suspenzijo za piščance

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:

Slovenien

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:

16/04/2003

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0251/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/04/2003

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

Produktresumé

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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