

PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

Auktoriserad

- 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

Läkemedlets namn:

PARACOX-5 SUSPENSION POUR SUSPENSION ORALE POUR POULES
PARACOX-5, SUSPENSION FOR ORAL SUSPENSION FOR CHICKENS

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](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (daggammal kyckling)

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

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

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

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

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

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

Läkemedelsform:

Oral suspension

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- 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:

Frankrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Finns tillgänglig endast på [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

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

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet

Marketing authorisation date:

28/03/2000

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

MSD Animal Health UK Limited

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/4158123 4/2000

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/03/2010

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)

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

Documents

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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

Bipacksedel och märkning

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/600000033442>