

# LIVACOX Q peroralna suspenzija

Разрешен

- Eimeria necatrix, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, Live
- Eimeria acervulina, Live

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

LIVACOX Q peroralna suspenzija

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

пиле

---

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Налично само в Английски  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

---

**Фармацевтична форма:**

Перорална суспензия

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Прилагане във вода за пиене:**

•

**пиле**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI01AN01

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Slovenia

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Словенски

Налично само в Словенски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

29/11/2021

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarних leziv a.s.

---

**Отговорен орган:**

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

---

**Номер на разрешението за търговия:**

NP/V/0191/001

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

7/08/2003

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.