

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Разрешен

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Активно вещество:

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

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в [Английски](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски
500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

•

пиле

- Egg. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

•

пиле

- Egg. 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 Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Чешки

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 Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Дата на разрешение за търговия:

18/11/1992

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Отговорен орган:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Номер на разрешението за търговия:

97/778/92-C

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/09/2007

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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.