

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

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
8000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Суспензия за прилагане във вода за пиене

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
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

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:

Genera d.d.

Дата на разрешение за търговия:

18/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/12-01/457

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

28/01/2025

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.