

ЛИВАКОКС Q - суспензия за ветеринарномедицинска употреба

Разрешен

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ЛИВАКОКС Q - суспензия за ветеринарномедицинска употреба
LIVACOX Q - susp.ad us.vet.

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в [English](#)

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:

-

кокошка носачка

- Meat and offal. 0 day

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

кокошка носачка

-

пиле

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AN01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Картонена кутия съдържаща 10 флакона от 50 мл / = 10 x 5,000 дози /

Полиетиленови флакони със завиващи се капачки с обем 25 мл за 1,000 дози / 1 x 10 мл /, 70 мл обем за 5,000 дози / 1 x 50 мл / от LIVACOX Q. Картонена кутия съдържащи 10 флакона от 10 мл / = 10 x 1,000 дози /. Картонена кутия съдържаща 10 флакона от 50 мл / = 10 x 5,000 дози /.

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Дата на разрешение за търговия:

14/03/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Отговорен орган:

Bulgarian Agency For Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

0022-1753-03.05.2012

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/05/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085255>