

# ЛИВАКОКС Т - суспензия за ветеринарномедицинска употреба

Разрешен

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

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ЛИВАКОКС Т - суспензия за ветеринарномедицинска употреба

---

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

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

малко пиле

---

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Прилагане чрез небулизиране

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

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:

- 

#### малко 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

---

### 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 T.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 Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

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

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

13/03/2007

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

### **Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

0022-1752-03.05.2012

---

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

2/05/2012

---

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

Package Leaflet and Labelling