

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

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling