

LIVACOX T

Разрешен

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

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

LIVACOX T

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

малко пиле

бройлер

Начин на приложение:

Инхалаторно приложение

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Налично само в Английски
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорална суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Инхалаторно приложение:

•

малко пиле

- Meat and offal. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Прилагане във вода за пиене:

•

бройлер

- Meat and offal. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Ветеринарномедицински Анато̀мо-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:

Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански
Налично само в Италиански

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:

Fatro S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

13/06/2001

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/06/2001

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