

# LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Autoriseret

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Massebehandling ved nebulisering

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Høns**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**Høns**

- All relevant tissues. 0 dag zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AN01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

2/08/2002

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighed:**

USKVBL

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/045/02-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/08/2022

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030194>