

LIVACOX Q peroralna suspenzija

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LIVACOX Q peroralna suspenzija

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Slowenien

Verfügbar in:

Slowenien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Zulassungsdatum:

29/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zuständige Behörde:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Zulassungsnummer:

NP/V/0191/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/08/2003

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.