

LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zum Eingeben über das Trinkwasser:**

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AN01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Slowenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Verfügbar nur in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

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

Marketing authorisation date:

29/11/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Genera d.d.

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

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

NP/V/0535/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/2003

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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.

Etikettierung

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