

Livacox Q, Perorální suspenze

Zugelassen

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Livacox Q, Perorální suspenze

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

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

120.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

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

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:

•

Huhn

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AN01

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Verfügbar nur in [tschechisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zulassungsdatum:

10/09/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/046/99-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/10/2016

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.

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.