

# LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

---

### 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  
8000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Suspension zum Eingeben über das Trinkwasser

---

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

- 

**Huhn**

- 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:**

Kroatien

---

**Verfügbar in:**

Kroatien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in kroatisch

Verfügbar nur in kroatisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

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

---

**Zulassungsinhaber:**

Genera d.d.

---

**Zulassungsdatum:**

18/10/2018

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

UP/I-322-05/12-01/457

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/01/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://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.