

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Zugelassen

- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria acervulina, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

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

80.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

zum Vernebeln:

-

Huhn

- Alle Zielgewebe. 0 Tag
zero days

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:

Slowakei

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

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:

2/08/2002

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:

97/045/02-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/08/2002

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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