

# LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

500.00 Organisms / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πόσιμο εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

•

**Κοτόπουλο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AN01

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά  
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά  
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

Διατίθεται μόνο σε Σλοβένικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

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

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

29/11/2021

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Genera d.d.

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

---

**Αρμόδια αρχή:**

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

---

**Αριθμός έγκρισης:**

NP/V/0535/001

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

18/10/2003

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.