

Livacox T Zawiesina doustna

Εξουσιοδοτημένο

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Livacox T Zawiesina doustna

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με εκνέφωση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

• **Ορνιθα**

- Meat and offal. 5 Βδομάδα

Χορήγηση με εκνέφωση:

• **Ορνιθα**

- Meat and offal. 5 Βδομάδα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AN01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Biopharm Research Institute Of Biopharmacy And Veterinary Drugs a.s.

Marketing authorisation date:

18/09/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Biopharm Research Institute Of Biopharmacy And Veterinary Drugs a.s.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός άδειας:

0182

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

18/09/1995

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

Documents

Επισήμανση

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057355>