

LIVACOX T

Εγκεκριμένο

- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

LIVACOX T

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Νεοσσός

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Οδός χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χρήση δια εισπνοής:

•

Νεοσσός

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

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 Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά
Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

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 Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Fatro S.p.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

13/06/2001

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/06/2001

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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