

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

80.00 Organismos / 0.01 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Organismos / 0.01 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Organismos / 0.01 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Organismos / 0.01 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

Nebulización:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

2/08/2002

Fabricante responsable de la liberación del lote:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/045/02-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/08/2002

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.