

LIVACOX Q peroralna suspenzija

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LIVACOX Q peroralna suspenzija

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AN01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Slovenia

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

29/11/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Genera d.d.

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

Nadležno tijelo:

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

Broj odobrenja:

NP/V/0191/001

Datum promjene statusa odobrenja:

7/08/2003

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.