

Livacox T Zawiesina doustna

Ovlašten

- 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

Naziv VMP-a:

Livacox T Zawiesina doustna

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Nebulizacijom

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:**U vodi za piće:****• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 5 week

Nebulizacijom:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 5 week

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AN01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Polish](#)

Dostupno samo u [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Marketing authorisation date:

18/09/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

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

Odgovorno tijelo:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Broj autorizacije:

0182

Datum promjene statusa odobrenja:

18/09/1995

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

Documents

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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