

LIVACOX T, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LIVACOX T, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Djelatna tvar:

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](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Suspenzija za uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken (broiler)

- 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:

Hrvatska

Opis paketa:

Kartonska kutija s 10 polietilenskih bočica zatvorenih čepom na navoj koje sadržavaju po 50 mL cjepiva (5 000 doza).

Kartonska kutija s 10 polietilenskih bočica zatvorenih čepom na navoj koje sadržavaju po 10 mL cjepiva (1 000 doza).

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Genera d.d.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

13/06/2018

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

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

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/12-01/472

Datum promjene statusa odobrenja:

28/01/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka