

# LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

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

### Put aplikacije:

U vodi za piće

Nebulizacijom

## 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 (chick)**

- 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](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [bugarski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/03/2007

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Nadležno tijelo:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Broj odobrenja:**

0022-1752-03.05.2012

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/05/2012

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Package Leaflet and Labelling

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