

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

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

Nebulizacijom

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

80.00 Organisms / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

300.00 Organisms / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

300.00 Organisms / 0.01 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

300.00 Organisms / 0.01 mililitar

Farmaceutski oblik:

Oralna suspenzija

Karencija prema putu aplikacije:

U vodi za piće:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Nebulizacijom:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

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 [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dostupan samo u [slovački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

2/08/2002

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/045/02-S

Datum promjene statusa odobrenja:

2/08/2002

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

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