

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (ungi)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Til eimgjafar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Dreifa til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (ungi)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AN01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/03/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1752-03.05.2012

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/05/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.