

Livacox Q, Perorální suspenze

Autorizzato

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Livacox Q, Perorální suspenze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

120.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

•

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

•

polli

- uova. 0 giorno

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)
Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/09/1999

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/046/99-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/10/2016

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.