

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

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](#)

80.00 Organisms / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

Nebulizzazione:

-

polli

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
zero days

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:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

Disponibile solo in Slovak

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:

2/08/2002

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:

97/045/02-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/08/2002

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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