

LIVACOX Q peroralna suspensija

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LIVACOX Q peroralna suspensija

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 Organisms / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AN01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Beschikbaar in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Handelsvergunningsdatum:

29/11/2021

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

NP/V/0191/001

Datum toelatingswijziging:

7/08/2003

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.