

# LIVACOX T peroralna suspensija za piščance

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

LIVACOX T peroralna suspensija za piščance

---

**Werkzame stof:**

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](#)

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

---

**Wachtijd 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

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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.

---

**Handelsvergunningdatum:**

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/0535/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/10/2003

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

## Bijsluiter

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

## Etikettering

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