

Livacox Q, Perorální suspenze

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Livacox Q, Perorální suspenze

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

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

120.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Kip

- Egg. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Toediening door verneveling:

•

Kip

- Egg. 0 day

- 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:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Handelsvergunningsdatum:

10/09/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/046/99-C

Datum toelatingswijziging:

20/10/2016

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.