

LIVACOX Q - susp.ad us.vet.

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

ЛИВАКОКС Q - суспензия за ветеринарномедицинска употреба

LIVACOX Q - susp.ad us.vet.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
10000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Leghennen

- Meat and offal. 0 day

-

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:

Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Handelsvergunningsdatum:

13/03/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-1753-03.05.2012

Datum toelatingswijziging:

2/05/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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