

LIVACOX T perorálna suspenzia pre kurčatá

Toegelaten

- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria acervulina, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LIVACOX T perorálna suspenzia pre kurčatá

Werkzame stof:

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](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor oraal gebruik

Wachtijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Kip

- All relevant tissues. 0 day zero days

Toediening door verneveling:

-

Kip

- All relevant tissues. 0 day zero days

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:

Slowakije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Handelsvergunningsdatum:

2/08/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

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

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/044/02-S

Datum toelatingswijziging:

17/08/2022

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

Documenten

Combined File of all Documents

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