

Livacox Q, Perorální suspenze

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Livacox Q, Perorální suspenze

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

120.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Egg. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Bare tilgjengelig i [Tsjekkisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

10/09/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/046/99-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/10/2016

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.