

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Autorisert

- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria acervulina, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

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](#)

80.00 Organismer / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 Organismer / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 Organismer / 0.01 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

300.00 Organismer / 0.01 milliliter

Legemiddelform:

Mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Massebehandling ved nebulisering:

-

kylling

- Alt relevant vev. 0 dag
zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AN01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

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:

2/08/2002

Tilvirker for batchfrigivelse:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

97/045/02-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/08/2002

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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