

LIVACOX T

Dopuszczony

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LIVACOX T

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AN01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/01/2008

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

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

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

080002

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/05/2013

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.