

Livacox T Zawiesina doustna

Dopuszczony

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Livacox T Zawiesina doustna

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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:

Nebulizacja

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Nebulizacja:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (hen)

- 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](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelki z polietylenu z nakrętkami, zawierające 50 ml (5000 dawek) pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe

Butelki z polietylenu z nakrętkami, zawierające 10 ml (1000 dawek) pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe

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:

18/09/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0182

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/09/1995

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego