

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Dopuszczony

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [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](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- Egg. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

Dostępne wyłącznie w czeski

Dostępne wyłącznie w czeski

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 leciv a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/11/1992

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

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

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/778/92-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

13/09/2007

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.

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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