

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Dopuszczony

- Eimeria tenella, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

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:

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

30000.00 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

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:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#)

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](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

13/03/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1752-03.05.2012

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/05/2012

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.

Package Leaflet and Labelling

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