

Livacox T vakcina A.U.V.

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Livacox T vakcina A.U.V.

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:

W wodzie do picia lub w mleku

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

•

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:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

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 Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Dunavet-B Zrt.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

21/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

21/04/2004

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