

LIVACOX T peroralna suspenzia pre kurčatá

Dopuszczony

- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

LIVACOX T peroralna suspenzia pre kurčatá

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
300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina doustna

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

Nebulizacja:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

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 [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

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:

2/08/2002

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

97/044/02-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

2/08/2002

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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