

# LIVACOX Q peroralna suspenzija

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

LIVACOX Q peroralna suspenzija

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
500.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
500.00 Organisms / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză  
500.00 Organisms / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie orală

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Disponibil în:**

Slovenia

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Slovenă

Disponibile numai în Slovenă

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/11/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarich leziv a.s.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numărul autorizației:**

NP/V/0191/001

---

**Data modificării statusului autorizației:**

7/08/2003

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.