

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare în apa de băut:

-

Găină (pui de 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](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Disponibile numai în [Bulgară](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data autorizației de comercializare:

13/03/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1752-03.05.2012

Data modificării statusului autorizației:

2/05/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Package Leaflet and Labelling

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