

# LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

LIVACOX T peroralna suspenzija za piščance

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovinsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

Dostupné len v [Slovinsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

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

---

### **Dátum registrácie lieku:**

29/11/2021

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

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

---

### **Číslo registrácie:**

NP/V/0535/001

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

18/10/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.