

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Oprávněný

- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

80.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day zero days

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:

Slovensko

Opis balenia:

HDPE fľaštička so skrutkovacím uzáverom v kartónovej škatuli alebo v zmršťovacej fólii. (1x10000 dávok)

HDPE fľaštička so skrutkovacím uzáverom v kartónovej škatuli alebo v zmršťovacej fólii. (1x5000 dávok)

HDPE fľaštička so skrutkovacím uzáverom v kartónovej škatuli alebo v zmršťovacej fólii. (1x2000 dávok)

HDPE fľaštička so skrutkovacím uzáverom v kartónovej škatuli alebo v zmršťovacej fólii. (1x1000 dávok)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Dátum registrácie lieku:

2/08/2002

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/045/02-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

2/08/2002

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents