

# LIVACOX Q peroralna suspenzija

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LIVACOX Q peroralna suspenzija

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
100.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)  
500.00 Organisms / 1.00 Dose

---

### **Farmacevtska oblika:**

Peroralna suspenzija

---

### **Karenca glede na pot uporabe:**

#### **Dajanje v vodo za pitje:**

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI01AN01

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### **Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

### **Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Na voljo v:**

Slovenia

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Škatla z 10 plastenkami po 10 ml (10 x 1000 odmerkov) cepiva.

Škatla z 10 plastenkami po 50 ml (10 x 5000 odmerkov) cepiva.

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

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

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

29/11/2021

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Genera d.d.

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarskih leziv a.s.

---

**Pristojni organ:**

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

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

NP/V/0191/001

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

7/08/2003

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Označevanje

Navodilo za uporabo