

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 obojnine zdravila:

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

Škatla z 10 plastenkami po 10 ml (10 x 1000 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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Označevanje

Navodilo za uporabo