

# LIVACOX Q

Ima dovoljenje za promet

- Eimeria acervulina, Live
- Eimeria maxima, Live

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

LIVACOX Q

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje z razprševanjem

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutvska oblika:**

Suspensija za dajanje v vodo za pitje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**Dajanje v vodo za pitje:**

- 

**Chicken (chick)**

- Meat and offal. 0 day

**Dajanje z razprševanjem:**

- 

**Chicken (chick)**

- 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](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

---

## 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](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

27/01/2008

---

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

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Pristojni organ:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

080003

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/05/2013

---

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

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.