

Livacox Q, Perorální suspenze

Godkänd

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria necatrix, strain NH-UK 94/95, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Livacox Q, Perorální suspenze

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

120.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Egg. 0 dygn

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tjeckien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)
Finns tillgänglig endast på [tjeckiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Godkännandedatum:

10/09/1999

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/046/99-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/10/2016

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.