

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LIVACOX Q perorálna suspenzia pre kurčatá

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

80.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

300.00 Organisms / 0.01 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på slovakiska

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:

2/08/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/045/02-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/08/2002

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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