

# LIVACOX® T, Perorální suspenze

Autoriseret

- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Høns

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Massebehandling ved nebulisering

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Høns**

- Egg. 0 dag

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**Høns**

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AN01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

18/11/1992

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

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

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

97/778/92-C

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/09/2007

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.