

LIVACOX T

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

LIVACOX T

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kylling

Slagtekylling

Administrationsvej:

Til inhalation

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Til inhalation:

-

Kylling

- Meat and offal. 0 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anvendelse i drikkevand:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AN01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

Kun tilgængelig på [Italian](#)

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

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:

Fatro S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

13/06/2001

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/06/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100559>