

LIVACOX T

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

LIVACOX T

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Küken

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zur Inhalation

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

**Withdrawal period by route of administration:
zur Inhalation:**

-

Küken

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/06/2001

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

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