

Livacox Q, Perorální suspenze

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Livacox Q, Perorální suspenze

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

120.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

República Checa

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

10/09/1999

Fabricante responsable de la liberación del lote:

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

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/046/99-C

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.