

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Principio activo:

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

Product details

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](#)

500.00 Oocisto(s) / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Withdrawal period by route of administration:

Administración en agua de bebida:

• **Pollos**

- Egg. 0 Día

Nebulización:

• **Pollos**

- Egg. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AN01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables 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:

97/778/92-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/09/2007

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062593>