

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Autorizado

- Eimeria necatrix, Live
- Eimeria tenella, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

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

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
8000.00 Oocisto(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
30000.00 Oocisto(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
30000.00 Oocisto(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
30000.00 Oocisto(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:**Administración en agua de bebida:**

-

Pollos

- 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:

Croacia

Disponible en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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:

Genera d.d.

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Genera d.d.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/12-01/457

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/01/2025

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.