

## LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Autorizado

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

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollitos

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

Nebulización

---

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

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:**

•

**Pollitos**

- 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:**

Bulgaria

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/03/2007

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-1752-03.05.2012

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/05/2012

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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