

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

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.

Package Leaflet and Labelling

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