

LIVACOX T

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

LIVACOX T

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollitos

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Oocisto(s) / 0.01 Mililitro(s)

Disponibile unicamente en [English](#)
300.00 Oocisto(s) / 0.01 Mililitro(s)

Disponibile unicamente en [English](#)
300.00 Oocisto(s) / 0.01 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

-

Pollitos

- Meat and offal. 0 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

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

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile unicamente en [Italian](#)

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

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

13/06/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/06/2001

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

Documentos

Combined File of all Documents

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