**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000079178

# LIVACOX T, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši



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

## Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

### **Espèces cibles:**

Poulet (poulet de chair)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

# Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Suspension pour administration dans l'eau de boisson

### Temps d'attente par voie d'administration: Administration dans l'eau de boisson:

•

### Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

### Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

**OI01AN01** 

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Croatie

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Croatian

Disponible uniquement en Croatian

# Informations complémentaires

### Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

### Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Genera d.d.

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2018

### Site(s) de libération des lots du produit fini:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s. Genera d.d.

### Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

#### Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/12-01/472

#### Date de modification du statut de l'autorisation:

28/01/2025

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

### **Documents**

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.