

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LIVACOX T, suspensija 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 Anglais

30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
30000.00 oocyst(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
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):**

QI01AN01

---

**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](http://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.