

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

ЛИВАКОКС Т - суспензия за ветеринарномедицинска употреба

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet (poussin)

### Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Administration par nébulisation

## 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 (poussin)**

- 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:**

Bulgarie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Bulgarian

Disponible uniquement en Bulgarian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

---

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

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leciv a.s.

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

13/03/2007

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

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

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

**Numéro de l'autorisation:**

0022-1752-03.05.2012

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

2/05/2012

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.

Notice du conditionnement et étiquetage

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