

# LIVACOX T

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

LIVACOX T

---

### Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Poulet (poulet de chair)

---

### Voie d'administration:

Voie inhalée

Administration dans l'eau de boisson

---

## Informations sur le produit

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension buvable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie inhalée:**

- 

**Poulet (poussin)**

- Viande et abats. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

**Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet (poulet de chair)**

- Viande et abats. 0 day

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

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

QI01AN01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

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

13/06/2001

---

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

Fatro S.p.A.

---

### **Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

### **Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

13/06/2001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100559>