

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(s) active(s):

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(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Disponibile unicamente 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](#)

Disponible uniquement en [Italian](#)
Disponible uniquement 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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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