

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- uova. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/11/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/778/92-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.