

LIVACOX T

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

LIVACOX T

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pulcino)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso inalatorio

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso inalatorio:

-

Pollo (pulcino)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

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:

Italia

Descrizione della confezione:

10 FLACONI IN PE DA 50 ML (50000 DOSI)

FLACONE IN PE DA 50 ML (5000 DOSI)

10 FLACONI IN PE DA 10 ML (10000 DOSI)

FLACONE IN PE DA 10 ML (1000 DOSI)
10 FLACONI IN VETRO DA 50 ML (50000 DOSI)
FLACONE IN VETRO DA 50 ML (5000 DOSI)
10 FLACONI IN VETRO DA 10 ML (10000 DOSI)
FLACONE IN VETRO DA 10 ML (1000 DOSI)

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:

Fatro S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/06/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fatro S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2001

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