

# LIVACOX T

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### Vaisto pavadinimas:

LIVACOX T

### Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Viščiukas

Broileris

### Naudojimo būdas:

Įkvėpti

Naudoti su geriamuoju vandeniu

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitrai

Pateikiama tik Anglų  
300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Geriamoji suspensija

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Įkvėpti:**

- 

**Viščiukas**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

**Naudoti su geriamuoju vandeniu:**

- 

**Broileris**

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QI01AN01

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Italų

Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)  
Pateikiama tik [Italų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

---

### **Registruotojas:**

Fatro S.p.A.

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

13/06/2001

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Fatro S.p.A.

---

### **Atsakinga institucija:**

Ministry Of Health

---

### **Registracijos numeris:**

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

13/06/2001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.