

# LIVACOX® T, Perorální suspenze

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

---

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

Bare tilgjengelig i [English](#)

---

### Målarter:

kylling

---

### Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

---

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [English](#)

500.00 Oocyst(er) / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Mikstur, suspensjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Bruk i drikkevann:**

• **kylling**

- Egg. 0 dag

**Massebehandling ved nebulisering:**

• **kylling**

- Egg. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Juridisk status for forsyning :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

CZ

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

Bare tilgjengelig i [Czech](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i [English](#) [Italian](#)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

18/11/1992

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Biopharm Research Institute Of Biopharmacy And Veterinary Drugs a.s.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkjenningsnummer:**

97/778/92-C

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

13/09/2007

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062593>