

# LIVACOX® T, Perorální suspenze

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

Nebulização

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Suspensão oral

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administração na água de bebida:**

• **Chicken**

- Egg. 0 dia

**Nebulização:**

• **Chicken**

- Egg. 0 dia

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

Disponível apenas em [Czech](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

**Marketing authorisation date:**

Esta informação não está disponível para este medicamento.

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

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

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

97/778/92-C

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

13/09/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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