File downloaded on 2025-12-01

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000079166

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Autorizado

- Eimeria necatrix, Live
- Eimeria tenella, Live
- Eimeria maxima, Live
- Eimeria acervulina, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LIVACOX Q, suspenzija za uporabu u vodi za piće, za kokoši

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 8000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em <u>inglês</u> 30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração: Administração na água de bebida:

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>croata</u>

Disponível apenas em croata

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Genera d.d.

Data de autorização de introdução no mercado:

18/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/12-01/457

Data da alteração do estado de autorização:

28/01/2025

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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