

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
30000.00 oocyst(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)
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 (broiler)

- 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

Autorizado em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[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:

13/06/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biopharm, Research Institute of Biopharmacy and Veterinary Drugs a.s.

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/12-01/472

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.