

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

LIVACOX T - susp.ad us.vet.

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Administração na água de bebida

Nebulização

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 (chick)

- 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:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/03/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1752-03.05.2012

Data da alteração do estado de autorização:

2/05/2012

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.