**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/600000086491

# Livacox T vakcina A.U.V.

Autorizado

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

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Livacox T vakcina A.U.V.

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

#### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</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:

Alimento medicamentoso líquido

# Detalhes do medicamento veterinário

# Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 300.00 Piece / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em <u>inglês</u> 300.00 Piece / 1.00 unidade(s)/dose

Disponível apenas em <u>inglês</u> 300.00 Piece / 1.00 unidade(s)/dose

#### Forma farmacêutica:

Suspensão oral

# Intervalo de segurança por via de administração: Alimento medicamentoso líquido:

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 dia

## Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

**OI01AN01** 

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

# Estado da autorização:

Autorizado

#### Autorisado em:

Hungria

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em <u>húngaro</u> Disponível apenas em húngaro

# 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 letão Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Dunavet-B Zrt.

# Data de autorização de introdução no mercado:

21/04/2004

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

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

## **Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

# Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

# Data da alteração do estado de autorização:

21/04/2004

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