

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

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

300.00 Piece / 1.00 unidade(s)/dose

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

Disponível apenas em inglês
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):

QI01AN01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

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 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 Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv 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