

Livacox T vakcina A.U.V.

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

Livacox T vakcina A.U.V.

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [English](#)

300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Disponibile numai în [English](#)

300.00 Piece / 1.00 unit(s)/dose

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Withdrawal period by route of administration:

-:

• Găină (femelă adultă)

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AN01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Disponibile numai în [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Dunavet-B Zrt.

Marketing authorisation date:

21/04/2004

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Biopharm Research Institute Of Biopharmacy And Veterinary Drugs a.s.

Autoritatea responsabilă:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Data modificării statusului autorizației:

21/04/2004

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086491>