

LIVACOX T

Autorizat

- Eimeria tenella, strain CH-E-A, Live
- Eimeria maxima, strain J-MN 82/88, Live
- Eimeria acervulina, strain CH-P-72/89, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

LIVACOX T

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină (pui de găină)

Găină (broiler)

Calea de administrare:

Administrare prin inhalare

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitru(i)

Disponibile numai în [English](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare prin inhalare:

-

Găină (pui de găină)

- Carne și organe. 0 zi

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

In drinking water use:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

Usò non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AN01

Statusul legal privind eliberarea:

Prodrug medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

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

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

13/06/2001

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

13/06/2001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100559>