

# LIVACOX® T, Perorální suspenze

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

LIVACOX® T, Perorální suspenze

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Použitie rozprašovaním

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

500.00 oocyst(s) / 1.00 Dose

---

**Lieková forma:**

Perorálna suspenzia

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Podanie v pitnej vode:**

- 

**Chicken**

- Egg. 0 day

**Použitie rozprašovaním:**

- 

**Chicken**

- Egg. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI01AN01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Česko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

Dostupné len v [Česky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

### **Dátum registrácie lieku:**

18/11/1992

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

BIOPHARM Vyzkumny ustav biofarmacie a veterinarnich leziv a.s.

---

### **Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### **Číslo registrácie:**

97/778/92-C

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

13/09/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.