

LIVACOX T

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

LIVACOX T

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Inhalačné použitie

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálna suspenzia

Withdrawal period by route of administration:

Inhalačné použitie:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Podanie v pitnej vode:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Dostupné len v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

13/06/2001

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fatro S.p.A.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

13/06/2001

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