

LIVACOX T

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

LIVACOX T

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (kyckling)

Tamhöns (slaktkyckling)

Administreringsväg:

Användning för inhalation

Användning i dricksvatten

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
300.00 oocyst(s) / 0.01 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Användning för inhalation:

-

Tamhöns (kyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

Uso non autorizzato in uccelli che producono uova per consumo umano

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Italien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på italienska

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)
Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Fatro S.p.A.

Godkännandedatum:

13/06/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fatro S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/06/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.