

ОВИКОН

Неразрешен

- Clostridium perfringens, serotype A, Inactivated
- Trueperella pyogenes, Inactivated
- STAPHYLOCOCCUS AUREUS
- Fusobacterium necrophorum, Inactivated
- Dichelobacter nodosus, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

ОВИКОН

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

овца

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI04AV

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Стъклени флакони, съдържащи 50 ml от ваксината, затворени с гумени тапи и алуминиеви капачки

Стъклени флакони, съдържащи 100 ml от ваксината, затворени с гумени тапи и алуминиеви капачки

Стъклени флакони, съдържащи 200 ml от ваксината, затворени с гумени тапи и алуминиеви капачки

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Mintech Co EOOD

Дата на разрешение за търговия:

9/07/2013

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Mintech Co EOOD

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2063

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/03/2026

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling