

# POLIDERM lyophilizate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Trichophyton mentagrophytes, strain 27VGNKI, Live
- Microsporum canis, strain 2293VGNKI, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

POLIDERM lyophilizate and solvent for suspension for injection

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

Katze

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
10.00 million organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch  
10.00 million organisms / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI06AP02

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Bulgarien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Mintech Co EOOD

---

**Zulassungsdatum:**

11/03/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Mintech Co EOOD

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

0022-2880

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/03/2019

---

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