

OVICON

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OVICON

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI04AV

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Disponible uniquement en [Bulgarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Mintech Co EOOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/07/2013

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Mintech Co EOOD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2063

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/03/2026

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.