

POLIOVIN, suspension for injection for sheep, lambs, goats and kids

Autorisé

- Trueperella pyogenes, strain ATCC 9730, Inactivated
- STAPHYLOCOCCUS AUREUS
- Fusobacterium necrophorum, Inactivated
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

POLIOVIN, suspension for injection for sheep, lambs, goats and kids

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton

Mouton (agneau)
Chèvre
Chèvre (adulte au tarissement)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
80.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
0.50 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
4.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

QI03AG

QI04AG

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Bulgarie

Description des conditionnements:

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:

Bobal-Boyadjiev OOD

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2017

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

Bobal-Boyadjiev OOD

Autorité responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Numéro de l'autorisation:

0022-2758

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2017

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

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

Etiquetage

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