

# OVICON

Neoprávnený

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

OVICON

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Subkutánne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

4.00 billion colony forming units / 1.00 millilitre(s)

---

### Lieková forma:

Injekčná suspenzia

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI04AV

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Surrendered

---

### Registrovaný v/vo:

Bulharsko

---

### Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Mintech Co EOOD

---

### **Dátum registrácie lieku:**

9/07/2013

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Mintech Co EOOD

---

### **Zodpovedný orgán:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Číslo registrácie:**

0022-2063

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

26/03/2026

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.