

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Autoriseret

- Immunoglobulins against Escherichia coli, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Abortusequi, Equine
- Immunoglobulins against Streptococcus equi, Equine
- Immunoglobulins against Actinobacillus equinum, Equine

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Føl

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
20.00 titre / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
40.00 titre / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 relative potency / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)
32.00 titre / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Føl

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Subkutan anvendelse:

-

Føl

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI05AM03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Bioveta a.s.

Dato for markedsføringstilladelse:

19/11/1991

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/325/91-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/01/2007

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.