

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Autoriseret

- Immunoglobulins against Canine distemper virus, Canine
- Immunoglobulins against Canine parvovirus, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 1, Canine
- Immunoglobulins against Canine adenovirus 2, Canine
- Immunoglobulins against Canine parainfluenza virus, Canine

Product identification

Lægemidlets navn:

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Hund

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intravenøs anvendelse:

- **Hund**

Intramuskulær anvendelse:

- **Hund**

Udleveringsbestemmelse:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Kun tilgængelig på [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

29/03/2005

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Bioveta a.s.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/014/05-C

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064774>