

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Εξουσιοδοτημένο

- 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

Όνομασία φαρμάκου:

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:

Ενδοφλέβια χρήση:

- Σκύλος

Ενδομυϊκή χρήση:

- Σκύλος
-

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)
Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)
Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)
Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)
Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)
Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/03/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Bioveta a.s.

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Αριθμός άδειας:

97/014/05-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

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>