

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Autorizado

- 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

Nombre del medicamento:

(CZ) POLYGLOB, , Injekční roztok

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

160.00 Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1024.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

160.00 Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

160.00 Unidad(es) de neutralización de virus / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

64.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intravenosa:

- Perros

Vía intramuscular:

- Perros

Régimen jurídico de dispensación:

No se dispone de esta información para este producto.

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

República Checa

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Disponible únicamente en [Czech](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Marketing authorisation date:

29/03/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Número de autorización:

97/014/05-C

Fecha del cambio de estado de la autorización:

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>