

BODYGLOB injekčný roztok

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BODYGLOB injekčný roztok

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

80.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

512.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AM03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

26/04/2004

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/044/04-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/11/2022

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.