

POLYGLOB, Injekční roztok

Non
autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

POLYGLOB, Injekční roztok

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Disponibile solo in [Czech](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

29/03/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

97/014/05-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/05/2022

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