

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Autorizado

- Immunoglobulins against Escherichia coli, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella enterica subsp. enterica, serovar Abortusequi, Equine
- Immunoglobulins against Streptococcus equi, Equine
- Immunoglobulins against Actinobacillus equinum, Equine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

20.00 titre / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

40.00 titre / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1.00 relative potency / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

32.00 titre / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intravenosa:

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Via subcutânea:

-

Horse (foal)

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI05AM03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [checo](#)

Disponível apenas em [checo](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

19/11/1991

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/325/91-C

Data da alteração do estado de autorização:

18/01/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.