

## POLYGLOB, Injekční roztok

Não  
autorizado

- 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

### Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

POLYGLOB, Injekční roztok

**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](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Via intravenosa

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

1024.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

64.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

160.00 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Abandonada

---

### **Autorizado em:**

República Checa

---

### **Descrição da embalagem:**

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:**

29/03/2005

---

**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:**

97/014/05-C

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

23/05/2022

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)