

BODYGLOB injekčný roztok

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

BODYGLOB injekčný roztok

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

80.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

512.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI07AM03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Data autorizației de comercializare:

26/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

97/044/04-S

Data modificării statusului autorizației:

29/11/2022

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.