

# POLYEQUAN, Injekční suspenze

Autorizat

- Immunoglobulins against Escherichia coli, Equine
- Immunoglobulins against Salmonella abortus equi, Equine
- Immunoglobulins against Streptococcus equi, Equine
- Immunoglobulins against Actinobacillus, Equine

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

POLYEQUAN, Injekční suspenze

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Cal (mânz)

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

20.00 titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

40.00 titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [English](#)

32.00 titre / 1.00 Doză

---

**Forma farmaceutică:**

Suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Cal (mânz)**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

**Administrare subcutanată:**

- 

**Cal (mânz)**

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI05AM03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Czech](#)

Disponibile numai în [Czech](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Bioveta a.s.

---

### Data autorizației de comercializare:

19/11/1991

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Bioveta a.s.

---

### Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Numărul autorizației:

97/325/91-C

---

### Data modificării statusului autorizației:

18/01/2007

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000064773>