

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

POLYEQUAN, Injekční suspenze

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal (mânz)

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

20.00 titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

40.00 titre / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 relative potency / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Cehă](#)

Disponibile numai în [Cehă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)

[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Prospectul

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

Etichetarea

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