

# BODYGLOB injekčný roztok

Godkänd

- 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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

BODYGLOB injekčný roztok

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Hund

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

32.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

64.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

80.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

512.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI07AM03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Slovakien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på slovakiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Godkännandedatum:**

26/04/2004

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Godkännandenummer:**

97/044/04-S

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/11/2022

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.