

CUBOLAC POLICLOSTRIDIAL 7/11, SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

Registrovno

- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type B, alpha toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta1 toxoid

Identifikace prpravku

Název léčiva:

CUBOLAC POLICLOSTRIDIAL 7/11, SUSPENSION INYECTABLE PARA BOVINO, OVINO Y CAPRINO

Liv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Ovce

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Ovce

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

•

Koza

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Španelsko

Dostupné v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

CZ Vaccines S.A.U.

Datum registrace:

7/10/1997

Výrobní místa s propouštěním šarží:

CZ Vaccines S.A.U.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

1187 ESP

Datum změny stavu registrace:

25/12/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.