

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

Autorisiert

- Clostridium chauvoei, 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

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Schaf
Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in English
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CZ Vaccines S.A.U.

Marketing authorisation date:

7/10/1997

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CZ Vaccines S.A.U.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1187 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092799>