

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

Εγκεκριμένο

- 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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή  
Πρόβατο  
Αίγα

---

### **Οδός χορήγησης:**

Ενδομυϊκή χρήση  
Υποδόρια χρήση

---

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Ενδομυϊκή χρήση:**

•

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα
- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

## **Υποδόρια χρήση:**

- 

### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

- 

### **Αίγα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Spain

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/10/1997

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Αριθμός έγκρισης:**

1187 ESP

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

25/12/2021

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.