

# CUBOLAC BG инжекционна суспензия на водна основа за овце и говеда

Εγκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

CUBOLAC BG инжекционна суспензия на водна основа за овце и говеда

### 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:

Πρόβατο

Βοοειδή

---

**Οδός χορήγησης:**

Υποδόρια χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

---

**Λεπτομέρειες προϊόντος**

**Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

0.30 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Ενέσιμο εναιώρημα

---

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

QI02AB01

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 Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Bulgaria

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

Διατίθεται μόνο σε Βουλγαρικά

---

## 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:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/02/2014

---

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

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Αριθμός έγκρισης:**

0022-2182

---

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

4/10/2018

---

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.