

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

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta
Lamma
Vuohi

Antoreitti:

Lihakseen
Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, suspensio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

•

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Vuohi

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Spain

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

CZ Vaccines S.A.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/10/1997

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

CZ Vaccines S.A.U.

Vastaava viranomainen:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Myyntilupanumero:

1187 ESP

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/12/2021

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.