

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

Myönnetty

- 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

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

CUBOLAC BG инжекционна суспензия на водна основа за овце и говеда

### 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:

Lammas

Nauta

---

**Antoreitti:**

Ihon alle

Lihakseen

---

## Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

0.30 international unit(s) / 1.00 Dose

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, suspensio

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI02AB01

QI04AB01

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Myönnetty

---

**Myönnetty:**

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

---

**Saatavilla:**

Bulgaria

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

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

---

**Myyntiluvan haltija:**

Asklep-Pharma OOD

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

25/02/2014

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Vastaava viranomainen:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Myyntilupanumero:**

0022-2182

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

4/10/2018

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://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.