BASQUIN CL PLUS



- Clostridium perfringens, type B and C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B and D, epsilon toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium novyi, toxoid
- Clostridium chauvoei, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

BASQUIN CL PLUS

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 percentage protection / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- Bovins
 - Viande et abats. 0 day
- Mouton
 - Viande et abats. 0 day
- . Chèvre
 - Viande et abats. 0 day
- Lapin
 - Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AB01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in: Espagne
Available in: Espagne
Description de l'emballage: Disponible uniquement en <u>Spanish</u>
Additional information
Entitlement type: Marketing Authorisation
Base juridique de l'autorisation du produit: Disponible uniquement en <u>Anglais</u> <u>Italian</u> <u>Latvian</u> <u>Norwegian</u>
Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: CZ Vaccines S.A.U.
Marketing authorisation date: 20/12/1989
Sites de fabrication pour la libération des lots: Cz Veterinaria S.A.
Autorité responsable: Spanish Agency For Medicines And Health Products
Numéro de l'autorisation: 3187 ESP
Date de modification du statut de l'autorisation: 1/01/2020
To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055851