

BASQUIN CL PLUS

Autorisé

- 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](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Lapin

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais

10.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

5.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

2.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

3.50 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en Anglais

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 Spanish

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

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>