

BASQUIN BCD

Autorisé

- Clostridium perfringens, type B, strain ATCC 3626, Inactivated
- Clostridium perfringens, type C, strain ATCC 3628, Inactivated
- Clostridium perfringens, type D, strain ATCC 3629, Inactivated
- Clostridium perfringens, type B, strain ATCC 3626, type C, strain ATCC 3628 and type D, strain ATCC 3629, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type B, strain ATCC 3626, type C, strain ATCC 3628 and type D, strain ATCC 3629, epsilon toxoid

Product identification

Dénomination du médicament:

BASQUIN BCD

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Mouton (agneau)

Chèvre (chevreau)

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 Toxic unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 Toxic unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie sous-cutanée:

- **Mouton (agneau)**

- Viande et abats. 0 day

- **Chèvre (chevreau)**

- Viande et abats. 0 day

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

QI04AB01

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Espagne

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

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:

5/09/1972

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Laboratorios Ovejero S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

3348 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

23/12/2015

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/600000055891>