

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

Autorisé

- Clostridium chauvoei, 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Mouton
Chèvre

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

Voie sous-cutanée:

•

Bovins

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

•

Chèvre

- Viande et abats. 0 day
- Lait. 0 day

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

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Disponible en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

CZ Vaccines S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/10/1997

Site(s) de libération des lots du produit fini:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

1187 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/12/2021

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.