

BASQUIN BCD

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

BASQUIN BCD

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

bárány

kecskegida

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékleírások

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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

Csak itt érhető el [English](#)

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

Gyógyszerforma:

Szuszenziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

bárány

- Meat and offal. 0 day

-

kecskegida

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI04AB01

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Spanish](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

CZ Vaccines S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/09/1972

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Felelős hatóság:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

3348 ESP

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/12/2015

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.