

## BASQUIN BCD

Heimilað

- 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

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

BASQUIN BCD

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Sauðkind (lamb)

Geit (kiðlingur)

---

**Leið stjórnslu:**

Til notkunar undir húð

---

## Upplýsingar um lyf

**Virkt efni og styrkur:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar undir húð:**

- 

**Sauðkind (lamb)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

**Geit (kiðlingur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI04AB01

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Spánn

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

Aðeins fánlegt í [spænska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

5/09/1972

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Ovejero S.A.U.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3348 ESP

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/12/2015

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

### Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.