

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

Autorizzato

- Clostridium chauvoei, cells and toxin, 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Ovino
Caprino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Ovino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

-

Caprino

- carni e frattaglie. 0 giorno
- latte. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

CZ Vaccines S.A.U.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/10/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorità responsabile:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1187 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.