

CUBOLAC BG инжекционна суспензия на водна основа за овце и говеда

Autorizzato

- Clostridium chauvoei, cells and toxin, Inactivated
- Clostridium sordellii, toxoid
- Clostridium novyi, type B, toxoid
- Clostridium septicum, toxoid
- Clostridium perfringens, type D, epsilon toxoid
- Clostridium perfringens, type C, beta toxoid
- Clostridium perfringens, type A, alpha toxoid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CUBOLAC BG инжекционна суспензия на водна основа за овце и говеда

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:

Ovino

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

100.00 100% protective dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

3.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

2.50 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

10.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

0.30 international unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

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

QI02AB01

QI04AB01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Bulgaria

Disponibile in:

Bulgaria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Bulgarian

Disponibile solo in Bulgarian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Asklep-Pharma OOD

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/02/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

CZ Vaccines S.A.U.

Autorità responsabile:

Bulgarian Food Safety Authority

Numero di autorizzazione:

0022-2182

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/10/2018

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.