

CUBOLAC ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Registruotas

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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

CUBOLAC ενέσιμο εναιώρημα για βοοειδή, πρόβατα και αίγες

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Pateikiama tik [Angly](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Ožka

Galvijai

Avis

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys**Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų

100.00 Percentage protective dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

100.00 Percentage protective dose / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

3.50 international unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

2.50 international unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

5.00 international unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

10.00 international unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų

0.30 international unit(s)/millilitre / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į raumenis:**

•

Ožka

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Galvijai

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Avis

- Not applicable. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Leisti po oda:

-

Ožka

- Not applicable. no withdrawal period

-

Galvijai

- Not applicable. no withdrawal period

-

Avis

- Not applicable. no withdrawal period

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AB01

QI04AB01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Greece

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik Graikų

Pateikiama tik [Graikų](#)

Pateikiama tik [Graikų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Portugalų](#)

Registruotojas:

CZ Vaccines S.A.U.

Rinkodaros leidimo data:

18/06/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

CZ Vaccines S.A.U.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

75236/10-08-2021/K-0228101

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/10/2021

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet