

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

Dopuszczony

- 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

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

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

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski  
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Zawiesina do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

### **Podanie domięśniowe:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

### **Podanie podskórne:**

- 

#### **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

#### **Sheep**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

- 

#### **Goat**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

7/10/1997

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

CZ Vaccines S.A.U.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

1187 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

25/12/2021

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.