

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

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
100.00 percentage protection / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)
10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

Via subcutânea:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

-

Goat

- Meat and offal. 0 dia
- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [castelhano](#)

Disponível apenas em [castelhano](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CZ Vaccines S.A.U.

Data de autorização de introdução no mercado:

7/10/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1187 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

25/12/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.