

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

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

100.00 percentage protection / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

100.00 percentage protection / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

3.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

2.50 Toxicity unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

5.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

0.30 Toxicity unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză

10.00 Toxicity unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi

- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Administrare subcutanată:

-

Bovine

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

-

Capră

- Carne și organe. 0 zi
- Lapte. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AB01

QI03AB

QI04AB01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Spain

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

CZ Vaccines S.A.U.

Data autorizației de comercializare:

7/10/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CZ Vaccines S.A.U.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

1187 ESP

Data modificării statusului autorizației:

25/12/2021

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.