

# Scourguard 3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Разрешен

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesin F5), strain NADC 1471, Inactivated
- Bovine rotavirus A, strain Lincoln, Live
- Bovine coronavirus, strain Hansen, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Scourguard 3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

бременна крава

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

7.50 log10 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат и разтворител за инжекционен разтвор

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### бременна крава

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI02AI01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски  
Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски

Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

### Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Belgium

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

5/03/1984

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Belgium

---

### **Отговорен орган:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

BE-V126201

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/06/2018

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.