

Scourguard 3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Drægtig ko

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Drægtig ko

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AI01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Belgium

Dato for markedsføringstilladelse:

5/03/1984

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V126201

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/06/2018

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.