

Scourguard 3

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Scourguard 3

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

4.50 log₂ antibody titre / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI02AI01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 5 Impfdosis/ Impfdosen; 5 Impfdosis/ Impfdosen: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Glas Typ I) mit 5 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk) und Verschlusskappe (Aluminium) und 1 Flasche (Glas Typ I) mit 5 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Verschlusskappe (Aluminium)

(ID1) 25 Impfdosis/ Impfdosen; 25 Impfdosis/ Impfdosen: Box (Polyvinylchlorid) mit 25 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit

Verschlusskappe (Aluminium) und Stopfen (Brombutylkautschuk) und 25 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Verschlusskappe (Aluminium) (ID3) 5 Impfdosis/ Impfdosen; 5 Impfdosis/ Impfdosen: Box (Polyvinylchlorid) mit 5 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Brombutylkautschuk) und Verschlusskappe (Aluminium) und 5 Flasche (Glas Typ I) mit jeweils 1 Impfdosis/ Impfdosen, verschlossen mit Stopfen (Chlorbutylkautschuk) und Verschlusskappe (Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

22/11/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

89a/82

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/10/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents