

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh, tragend

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

7.50 log10 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh, tragend

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AI01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Luxemburg

Verfügbar in:

Luxemburg

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

5/03/1984

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health And Social Security

Zulassungsnummer:

V 087/93/11/0255

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/12/2008

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.