

# SCOURGUARD 3 LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

SCOURGUARD 3 LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Vacas gestantes

---

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
45.00 Unidad(es) de anticuerpos / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
5.00 Dosis infeccion 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)  
7.00 Dosis infeccion 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado y suspensión para preparación de suspensión inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intramuscular:

- 

#### Vacas gestantes

- Meat and offal. 0 Día

---

### código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AI01

---

### Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Estado de la autorización:

Autorizado

---

### Autorizado en:

España

---

### Disponible en:

España

---

### Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 5 dosis de fracción liofilizada + 1 vial de 5 dosis de f  
Caja con 10 viales de 1 dosis de fracción liofilizada + 10 viales de 1 dosi

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Spain S.L.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

30/10/1984

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium

---

### **Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número de autorización:**

2941 ESP

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/12/2013

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado