

# SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Dostupan samo u engleski

4.50 log<sub>2</sub> serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

---

### Farmaceutski oblik:

Liofilizat i suspenzija za suspenziju za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

#### Cattle

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI02AL01

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

### Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

### Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

Dostupan samo u [francuski](#)

---

## Dodatne informacije

### **Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

### **Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

### **Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis France

---

### **Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

18/06/1984

---

### **Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Zoetis Belgium

---

### **Nadležno tijelo:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Broj odobrenja:**

FR/V/7119606 0/1984

---

### **Datum promjene statusa odobrenja:**

18/06/2009

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.