

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

100000000.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

7.50 log10 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za otopinu za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Cattle (pregnant cow)**

- Meat and offal. no withdrawal period

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI02AI01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

5/03/1984

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Zoetis Belgium

Odgovorno tijelo:

Le Ministère De La Santé Division De La Pharmacie Et Des Médicaments

Broj autorizacije:

V 087/93/11/0255

Datum promjene statusa odobrenja:

5/12/2008

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107080>