

SCOURGUARD 3 LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SCOURGUARD 3 LIOFILIZADO Y SUSPENSION PARA PREPARACION DE SUSPENSION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca gestante)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

45.00 antibody unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

5.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

7.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e sospensione per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Bovini (vacca gestante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AI01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Spain S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/10/1984

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2941 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/12/2013

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.