

# Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

### **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

7.50 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

100000000.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

Disponibile solo in English

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Bovini (vacca gestante)**

- carni e frattaglie. no withdrawal period

---

**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:**

Lussemburgo

---

**Disponibile in:**

Lussemburgo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

---

**Ulteriori informazioni**

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/03/1984

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Belgium

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Numero di autorizzazione:**

V 087/93/11/0255

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

5/12/2008

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://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.