

# SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Registruotas

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

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dozė

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.50 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dozė

---

### Vaisto forma:

Liofilizatas ir suspensija injekcinei suspensijai

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Leisti į raumenis:

- 

#### Galvijai

- All relevant tissues. 0 d.

---

### Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI02AL01

---

### Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

### Registracijos statusas:

Valid

---

### Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## Papildoma informacija

### **Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

### **Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

### **Registruotojas:**

Zoetis France

---

### **Rinkodaros leidimo data:**

18/06/1984

---

### **Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Zoetis Belgium

---

### **Atsakinga institucija:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

### **Registracijos numeris:**

FR/V/7119606 0/1984

---

### **Registracijos statuso pasikeitimo data:**

18/06/2009

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklėjimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.