

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 cellekultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.50 log2 serumnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og suspensjon til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI02AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

FR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)
Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis France

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/06/1984

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/7119606 0/1984

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/06/2009

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.