

SCOURGUARD 3

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

SCOURGUARD 3

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine (vacă gestantă)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.50 log₂ antibody unit(s) / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

7.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine (vacă gestantă)

- Milk. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI02AI01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Italy

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Italiană](#)

Disponibile numai în [Italiană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Zoetis Italia S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

13/08/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Belgium

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

13/08/1993

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.