

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

SCOURGUARD 3 LYOPHILISAT ET SUSPENSION POUR SUSPENSION INJECTABLE POUR BOVINS

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

100000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

10000000.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på engelska

4.50 log2 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frysorkat pulver och suspension till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Frankrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)
Finns tillgänglig endast på [franska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis France

Godkännandedatum:

18/06/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkännandenummer:

FR/V/7119606 0/1984

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/06/2009

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.