

Scourguard 3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Scourguard 3 Lyofilisaat en oplosmiddel voor oplossing voor injectie

Scourguard 3 Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Scourguard 3 Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [tjeckiska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100000000.00 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

7.50 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Cattle (pregnant cow)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AI01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Belgien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

5/03/1984

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkännandenummer:

BE-V126201

Datum för ändring av godkännandestatus:

1/06/2018

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

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

Märkningstext

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