

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Registrováno

- Bovine coronavirus, strain C-197, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P1, strain TM-91, Inactivated
- Escherichia coli, serotype O9:K35 (fimbrial adhesin F5 and F41), strain EC/17, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle
BOVIGEN SCOUR Emulsion zur Injektion für Rinder

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

6.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko

Dostupné v:

Rakousko

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Forte Healthcare Limited

Datum registrace:

30/10/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Příslušný orgán:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Registrační číslo:

836627

Datum změny stavu registrace:

30/10/2015

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0341/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

[Finsko](#) [Francie](#) [Německo](#) [Řecko](#) [Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Malta](#)

Nizozemsko Norsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko Španelsko Švédsko
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.