

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Zugelassen

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle
Bovigen RCE vet injektioneste, emulsio

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI02AL01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Forte Healthcare Limited

Zulassungsdatum:

29/08/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

33347

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/08/2017

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0341/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Dänemark Estland Finnland Frankreich
Deutschland Griechenland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Niederlande Norwegen Portugal Rumaenien Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.