

# 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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AL01

---

**Abgaberegung:**

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 Rumänien 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](http://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.