

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 Scour Emulsion for Injection for Cattle

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:

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

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:

30/04/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 27819/4005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2023

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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