

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Volitatud

- 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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 annus

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süsteemulsioon

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 0 day

- piim. 0 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni

(ATCvet) kood:

QI02AL01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Saadaval:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Forte Healthcare Limited

Müügiloa kuupäev:

22/07/2019

Partii vabastamise tootmiskohad:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

MR/V/0677/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

22/07/2019

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse number:

IE/V/0341/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Horvaatia Küpros Taani Eesti Soome Prantsusmaa Saksamaa
Kreeka Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland Norra Portugal
Rumeenia Sloveenia Hispaania Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.