

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Myönnetty

- 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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

6.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä [English](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI02AL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Forte Healthcare Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/08/2019

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

62499

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

19/08/2019

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

IE/V/0341/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavissa vain kielillä [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäilyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.