

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
Bovigen RCE vet. Injektionsvätska, emulsion

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:

Sweden

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

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

Myyntiluvan haltija:

Forte Healthcare Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/10/2015

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Vastaava viranomainen:

Swedish Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

52898

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/10/2015

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 epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

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

Pakkausseloste

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.

Myyntipäällisymerkinnät

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