

Bovigen Scour Emulsion injectable

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Bovigen Scour Emulsion injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 log2 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
6.00 log2 virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day
 - Lait. 0 hour
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI02AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Forte Healthcare Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

15/09/2016

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V/955/16/12/1523

Date de modification du statut de l'autorisation:

15/09/2016

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0341/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Danemark Estonie Finlande France
Allemagne Grèce Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pays-Bas
Norvège Portugal Roumanie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 15/06/2022

Télécharger

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.