

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI02AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Forte Healthcare Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

22/07/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

MR/V/0677/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/07/2019

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0341/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Kýpur Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Holland
Noregur Portúgal Rúmenía Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.