

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Bovigen Scour Emulsie voor injectie

Bovigen Scour Emulsion injectable

Bovigen Scour Emulsion zur Injektion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AL01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Belgio

Disponibile in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Forte Healthcare Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/09/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/09/2016

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0341/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Danimarca Estonia Finlandia Francia Germania
Grecia Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia

Portogallo Romania Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.