

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

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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:

24/02/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.11715.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/2020

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

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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