

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

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:

29/09/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/15/0039

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/09/2015

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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