

# 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 emulsão injetável para bovinos

### 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:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**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:**

22/09/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

904/01/15RIVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

14/11/2024

---

**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](http://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.

File combinato di tutti i documenti

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