

# BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Toegelaten

- 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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log<sub>2</sub> haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.00 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI02AL01

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Griekenland

---

**Beschikbaar in:**

Griekenland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Forte Healthcare Limited

---

**Handelsvergunningsdatum:**

6/10/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

National Organization For Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

37816/06-05-2021/K-0240801

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/05/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Ierland

---

**Procedurenummer:**

IE/V/0341/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Denemarken Estland Finland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Nederland  
Noorwegen Portugal Roemenië Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.