

# BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Autorisert

- 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

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

---

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

### **Målarter:**

storfe

---

### **Administrasjonsvei:**

Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 log<sub>2</sub> hemagglutineringshemmende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.00 log<sub>2</sub> virusnøytraliserende enhet(er) / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

44.80 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, emulsjon

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intramuskulær bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QI02AL01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

DE

---

**Tilgjengelig i:**

DE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

# Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk Italiensk

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Forte Healthcare Limited

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/02/2015

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Pharmagal Bio spol. s r.o.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Godkjenningsnummer:**

PEI.V.11715.01.1

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

12/08/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0341/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE HR Kypros DK EE FI FR DE EL IT LV LT LU MT NL NO PT RO  
SI ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.