

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

5.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

6.00 unidade(s) de neutralização viral em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

44.80 unidade de ensaio imunoenzimático / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AL01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponibilidade:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Forte Healthcare Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

6/10/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

37816/06-05-2021/K-0240801

Data da alteração do estado de autorização:

5/05/2021

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0341/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre Dinamarca Estónia Finlândia França

Alemanha Grécia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Países Baixos
Noruega Portugal Roménia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.