

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

BOVIGEN SCOUR Emulsion for injection for cattle

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.00 log₂ haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.00 log₂ virus neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

44.80 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 0 dygn

- Milk. 0 timme

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI02AL01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Forte Healthcare Limited

Godkännandedatum:

24/02/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

PEI.V.11715.01.1

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/08/2020

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0341/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Danmark Estland Finland Frankrike
Tyskland Grekland Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Nederländerna
Norge Portugal Rumänien Slovenien Spanien Sverige
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.