

Bovigen RCE vet. Injektionsvätska, emulsion

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 RCE vet. Injektionsvätska, emulsion

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

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:

2/10/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmagal Bio spol. s r.o.

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

52898

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/10/2015

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

Produktresumé

svenska (PDF)

Publicerad på: 15/07/2025

Ladda ner

Bipacksedel

Gemensam fil för alla dokument

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

Märkningstext