

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Разрешен

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), strain CN7985, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain Mebus, Inactivated
- Bovine rotavirus A, type G6P5, strain UK-Compton, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

---

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

560.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

340.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

874.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 2.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

•

##### говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

#### Подкожно приложение:

•

##### говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТСvet) Код:

QI02AL01

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Denmark

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

21/02/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Burgwedel Biotech GmbH

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

41975

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

21/02/2008

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0276/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Немски Естонски Английски Френски Италиански  
Холандски Португалски Словашки Финландски Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.