

Bovilis Rotavec Corona emulsion for injection for cattle

Autorizovaný

- Escherichia coli, serotype O101:K99 (fimbrial adhesins F5 and F41), strain CN7985, Inactivated
- Bovine coronavirus, strain Mebus, Inactivated
- Bovine rotavirus, serotype G6 P5, strain UK-Compton, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Bovilis Rotavec Corona emulsion for injection for cattle

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

K dispozici pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 0 day

- Mléko. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI02AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Irsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Burgwedel Biotech GmbH
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10996/216/001

Datum změny stavu registrace:

24/09/2010

Referenční členský stát:

Německo

Číslo postupu:

DE/V/0276/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko
Malta Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062288>