

# Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Autorisiert

- 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

### **Name des Arzneimittels:**

Bovilis Rotavec Corona Emulsion for Injection for Cattle

Bovilis Rotavec Corona, süsteemulsioon veistele

---

### **Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

### **Zieltierart(en):**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Product details

### **Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

Verfügbar nur in [English](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskuläre Anwendung:**

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI02AL01

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

6/12/2007

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Burgwedel Biotech GmbH  
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

1497

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/12/2007

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0276/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark  
Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien

Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062250>